## (19)日本国特許庁(JP)

# ⑫公表特許公報(A)

(II)特許出願公表番号 特表2002-531484 (P2002-531484A)

(43)公表日 平成14年9月24日(2002.9.24)

(51) Int.Cl. <sup>1</sup>	織別紀号	PΙ			f-71~ド(参考)	
A 6 1 K 7/00		A61K 7/00		N 4C083		
				В		
				C		
				D		
				F		
	密查結束	未請求 予備確	查請求 有	(全 80 頁)	最終更に続く	
(21)出願證号	特願2000-586300(P2000-586300)	(71)出順人	インペリアル	• ケミカル・・	インダストリー	
(86) (22)出顧日	平成11年11月29日(1999, 11.29)		ズ・ピーエル	<b>&gt;-</b>		
(85)翻訳文提出日	平成13年6月5日(2001.6.5)		IMPER 1	AL CHE	MICAL I	
(86) 国際出劇番号	PCT/GB99/03969		NDUSTR	IES PL	C	
(87)国際公開番号	WO00/33806		イギリス国ロ	ンドン市エス	ダブリュー1ピ	
(87)国際公園日	平成12年6月15日(2000.6.15)		ー・3ジェイ	エフ、ミルバ	ンク、インペリ	
(31)優先権主張番号	9826699. 2		アル・ケミカ	ル・ハウス(	整地なし)	
(32) 優先日	平成10年12月 5 日(1998, 12.5)	(72) 発明者	デッデレン,	クリスチャン	ジョセフ	
(33)優先権主張国	イギリス (GB)		ベルギー団、	ペー3078 メ・	ールベーク、ド	
(31)優先権主張番号	60/111, 440		ルプストラー	h 1417		
(32)優先日	平成10年12月8日(1998.12.8)	(74)代理人	弁理士 石田	数 (外4:	<u>ሄ</u> )	
(33)優先権主張西	米酉 (US)					
					最終頁に続く	

(54) 【発明の名称】 乳化システム及び乳剤

#### (57) 【要約】

以下を包含する表別を含む極端された未連帳節:1-20 意思名、好ましくは1-20%の離物又は動物性脂肪; 6.1-5重量米、好ましく記0.2-3%の強白質:10-2直息の列北 財成分:6-10速量%の付味料、特に提水化物:1,0-10-20 炭%の芳香成分:0-1505mm。の陽イオン; 6-50の増鉛成分:0-10-10-20mm。の陽イオン; 6-50の増鉛成分:0-10-10-30mmの配回の保存期間後に製定した 特急だ。30で11で1-300mm。の助数を含れ、一0-30%の輸 図の乳液レベルを示す。この版な乳剤は液物性であり、 また高温9ヶ月までの期間に関しても良好な保存実定を を示した。 【特許請求の範囲】

【請求項1】 乳化剤安定化剤システム、油に適した乳化剤及びキサンタン 多糖類とポリグルコマンナンの多糖類の組合せを含む個人ケア用又は化粧品用水 中油形乳剤。

【請求項2】 ポリグルコマンナン多糖類がマンノースに対するグルコース のモル比率が1:1.5ないし1:3であるランダムなグルコース/マンノース主鎖を有 する、請求項1記載の乳剤。

【繭求項3】 ポリグルコマンナン多糖類がコンニャク由来のポリグルコマンナンである満求項1又は2何れかに記載の乳剤。

[請求項4] ポリグルコマンナンに対するキサンタンの重要比が1:10ない し10:1であり、好ましくは2:1ないし1:2である、請求項1ないし3の何れかに記 載の乳剤。

[請求項5] キサンタン多糖類とポリグルコマンナン多糖類の多糖類組合 せが乳剤重量の0.02ないし0.5%、特には0.025ないし0.15%存在している、請求 項1ないし4の何れかに記載の乳剤。

【蘭求項 6 】 乳化剤が以下より選択されるもの、もしくはそれを含むものである蘭末項 1 ないし 4 の何れかに記憶の乳剤:

- 1 アルコキシレート乳化剤、特に脂肪酸エステル、ポリヒドロキシル化合物のエーテル、ヘミアセタール、又はアセタール、あるいはポリヒドロキシル化合物の残基でMで振されている脂肪酸アミド:
- 2 脂肪酸エステル、ポリヒドロキシル化合物のエーテル、ヘミアセタール、又 はアセタール、あるいはポリヒドロキシル化合物の残茎でN-置換されている脂肪 酸アミド、特に機脂肪酸エステル。

【繭求項7】 乳化剤が1またはそれ以上のアルコールアルコキシレート、 特にエトキシレートであるか又はそれを含んでいる、繭求項6記載の乳剤。

[請求項8] 乳化剤が、脂肪酸と精の、特にショ構、果構、及/又はグル コースの標エステルであって、モノエステル含有量が少なくとも60%であるもの であるか、又はそれを含んでいる請求項6記載の乳剤。

【請求項9】 乳化剤の量が乳剤重量の0.02ないし1.5%、特には0.1ないし

1.5%である、請求項1ないし8の何れかに記載の乳剤。

【繭束項10】 乳化剤が、平均10ないし100個のアルキレンオギサイド残 基を持つ少なくとも1つのアルコキシレート乳化剤であるか、又はそれを含み、そして12より大きなHLBを有するものであり、且つ乳化剤の使用量が乳剤の0.04ないし1%である、請求項9記載の乳剤。

[請求項11] 乳化剤が、M.Bが少なくとも12である親水性非イオン系乳 化剤を少なくとも1種類と、8より小さいHLBを持つ疎水性の非イオン系乳化剤 を少なくと1種類合んでいる、請求項1ないし10の何れかに記載の乳剤。

【請求項12】 親水性乳化剤が、平均10ないし100個のアルキレンオキサイド残茎を持つアルコキシレート乳化剤:橋モノエステル;ボリグリセロールモノエステル:ヒドロカルビル多糖類;脂肪酸が8ないし12個の炭素原子を持つ脂肪酸グリセロールエステル;及びグルカミドの様なN-糖アミドの少なくとも1つであるか、これを含み、且つ繭水性乳化剤8が平均2ないし10個のアルキレンオキサイド残茎を育するアルコキシレート乳化剤;脂肪酸が14ないし24個の炭素原子を持つグリセロールエステル及び無水糖脂肪酸エステルの少なくなくとも1つであるか、またはそれを含むものである、糖末項11記載の乳剤。

[請求項13] 親水性乳化剤の量が乳剤重量の0.04%ないし0.5%であり、疎水性乳化剤の量が乳剤重量の0.1ないし1%である、請求項11又は請求項12の何れかに記載の乳剤。

【請求項14】 いずれの相も皮膚軟化油であるか、それを含むものである 請求項1ないし13の何れかに記載の乳剤。

【請求項15】 皮膚軟化油が、鉱油、バラフィン油、植物性グリセリド油 、動物性グリセリド油、合成エステル油、シリコンオイル、脂肪アルコールポロ ボキシレート又は固体の溶解性皮膚軟化脂肪又は蝋、あるいはそれら皮膚軟化油 の混合物より選択された通常の液性皮膚軟化油の少なくとも1種であるか、それ を含むものである、請求項14記載の乳剤。

【請求項16】 油相が少なくとも乳剤重量の5%である、請求項1ないし 15何れかに記載の乳剤。

【請求項17】 100ないし10000mPa.sの低ずり粘性を有する乳液形状にあ

る、請求項1ないし16の何れかに記載の乳剤。

[請求項18] 30000ないし80000mPa.5の低ずり粘性を持つクリームの形状にある、請求項1ないし16のいずれかに記載の乳剤。

【請求項19】 増粘剤として1またはそれ以上の脂肪両観媒性体及び/又はボリマー性増粘剤を含む、クリーム形状にある請求項18記載の乳剤。

【請求項20】 以下を含む請求項1ないし19の何れかに記載の乳剤: 少なくとも1種類の、重量の1ないし80%の油

少なくとも1種類の、重量の0.02ないし1.2%の、HLBが少なくとも12であるアルコキシド乳化剤:

随意少なくとも1種類の、重量の0.1ないし1.2%のHL8が8より小さい乳化剤; そして乳化剤の合計量は重量の0.02ないし1.5%であり;

少なくとも1種類の、重量の0.02ないし0.5%の糖安定化剤;

随意少なくとも1種類の重量の0.1ないし10%の増粘剤:

残りの微小成分及び添加物、ならびに水。

【請求項21】 以下を含む請求項1ないし19の何れかに記載の乳剤:
少なくとも1種類の、重量の1ないし80%の油

少なくとも1種類の、重量の0.2ないし1.2%の、HLBが少なくとも12であり、少なくとも贈助酸エステル、ポリヒドロキシル化合物のエーテル、ヘミアセタール 、又はアセタール、あるいはポリヒドロキシル化合物の残基でNー置換された贈 肪酸アミドの一つである、ド乳化剤:

随意少なくとも1種類の、重量の0.1ないし1.2%のHLBが8より小さい乳化剤; そして乳化剤の合計量は重量の0.02ないし1.5%であり;

少なくとも1種類の、重量の0.02ないし0.5%の確安定化剤;

随意少なくとも1種類の重量の0.1ないし10%の増粘剤;

残りの微小成分及び添加物、ならびに水。

【請求項22】 p H が 4 ないし 9 である請求項 1 ないし 21の何れかに記載 の乳剤。

【請求項23】 更に以下のものを1またそれ以上含む、請求項1ないし2 2の何れかに記載の乳剤:保存剤、芳香剤、湿潤刺又は溶媒;サンフィルターま たは日焼け止め物質:アルファヒドロキシ酸:自己なめし剤、抗菌或分;ビタミン及びその前駆体:スキンケア作用物質:リン脂質:小胞含有処方体;ゲルマニウム含有化合物;植物補出物質:皮膚漂白剤:皮膚修復化合物:カフェイン:冷却添加物;昆虫忌澱剤:エッセンシャルオイル;及び色素。

[請求項24] 乳化剤と多糖安定化剤が水相に取り込ませ、陳意増粘或分 を水相に加え、そして油を水連続相に混合してこれを乳化する直接乳化による、 請求項1ないし23の何れかに記載の乳剤の製造方法。

【請求項25】 水相内にある多籍安定化剤を60℃より高温に熱せられ、そ して/又は高強度の混合にかける。請求項24記蓋の方法。

【請求項26】 乳化剤と糖安定化剤を油相に取り込ませ、次に系が逆転し 水中油形乳剤ができるまで水相を油相内に混入させる逆乳化による、請求項1な い1.25のいずれかに配盤の乳剤の製造方法。

【請求項27】 水相に接する多額安定化剤が60℃より高温に熱せられ、そ して/又は高強度混合にかけられる、請求項26記載の方法。

【請求項28】 油乳化剤及び、キサンタン多糖類とポリグルコマンナン多 糖類の多糖類組合せである水中油形乳化安定剤を含む、乾燥混合型乳化剤安定剤 処方。

【請求項29】 更に徳を含む請求項28記載の処方。

【請求項30】 以下を含む請求項28又は29何れかに記載の乾燥混合体

軍量2ないし10部のキサンタン:

重量2ないし10部のポリグルコマンナン:

且つポリグルコマンナンに対するキサンタンの重量比は1:4ないし4:1であり

軍量30ないし75部の、HLBが少なくとも12である乳化剤;

随意、重量5ないし40部の、HLBが8より小さい乳化剤;

随意重量2ないし10部の粉砕補助剤(糖)。

【請求項31】 平均粒子サイズが約100ないし約500mである、請求項28 ないし30の何れかに記載の乾燥混合体。 【請求項32】 50μmより小さい粒子の割合が重量の2%未満である、請求項31記載の乾燥混合体。

【繭求項33】 個人ケア又は化粧品用水中油彩乳剤に於ける乳化剤安定化 剤システムとしての、キサンタン多糖類とポリグルコマンナン多糖類の多糖類組 合せの利用。

## 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

本発明は乳化システム及び乳剤に関し、特に乳化剤及び高分子多維類の組合せ を含む乳化システム及びこれらシステムを乳化剤及び乳化安定剤として利用し作 製される乳剤に関し、そして特に化粧用スキンクリームや乳液の様な個人向けケ ア洋品の形状にあるこれら乳化システム及び乳剤に関する。

# [0002]

クリームや乳液の様な個人ケア用乳剤製品は、幾つかの特性、製造中、製剤中、保管中及び使用中の安定性:最終使用に適した粘性:及び好ましくは望ましい体態及び良時は皮膚感覚を組合せ持つことが望まれる。体感及び皮膚感覚は通常は主観的であり、そして良好な体感及び/又は皮膚感覚には通常非ニュートン型のすり減粘性プロフィールを伴うものであるが、すり減粘プロフィールが良好な体感又は皮膚感覚を保証するものではない。典型的な通常の個人ケア用乳剤製品は、乳剤重量の約3ないし5%の量の乳化剤(乳剤安定化剤を含む)を使用する。最近増粘剤が乳剤安定化剤として提案されており、そしてそれらを使用した時の安定化のメカニズムは増粘剤が乳剤の低ずり減粘性を十分に増加し、おそらく乳剤小滴の運動を制限することによる乳剤小滴療着に対するバリアーを提供すると考えられている。

# [0003]

本発明は高分子多糖類の特定の組合せが、高くはないが、それでも十分の増加 した、低ずり粘性を提供するレベルで乳剤を良好に安定化することができること 、そしてこの組合せを利用すれば、通常相対的に低分子量であり、非イオン性で あることが多い界面活性剤である乳化剤の量を、乳剤中、特に化粧品のスキンク リームや乳液といった個人ケア用製品に使用されている量に比べ非常に少なくす ることができるという我々の祭見に基づいている。

#### [0004]

従って本発明は、乳化剤安定化剤システムとして油に適した乳化剤、及びキサンクン多糖類とポリグルコマンナン多糖類の多糖類組合せを含む、個人ケア用または化粧品用水中油彩乳剤を提供する。

## [0005]

発明はさらに個人ケア用または化粧品用の水中油形乳剤中での、キサンタン多 構類及びポリグルコマンナン多糖類の多糖類組合せの乳化剤安定化剤システムと しての利用も含む。発明は更に油性乳化剤と、キサンタン多糖類とポリグルコマ ンナン多糖類の多糖類の組合せである水中油形乳剤安定化剤を含む、乾燥混合型 乳化剤安定化剤処方を含む。

# [0006]

キサンタン多糖類及びポリグルコマンナン多糖類の多糖類組合せは、利便性よ 内略して多糖類安定化剤とも呼ばれる。

## [0007]

発明の乳剤中の乳化剤及び安定化剤の合計量は、通常の個人ケア用乳剤システムに使用される典型的な割合である3ないし5%に比べ遙かに低い。具体的には、本発明の多くの乳剤では、乳化剤の量は約1.5%より少なく、特には約1%までであり、多糖類安定化剤の量は約0.5%より少なく、そして時には約0.02%程度であり、望ましくは合計量が約1.5%より少なく、特には約1%までである。乳化剤の最低量は典型的には乳剤の重量の約0.02%であり、より一般的には0.025%である(以下参照)。従って発明は乳化剤安定化剤システムとして、油に関する乳化剤を乳剤重量の約1.92ないし0.5%の量の多糖類安定化剤を含む、個人ケア用又は化粧品用の水中油形乳剤を包含する。【0008】

個人ケア用乳剤は、その粘性により典型的には10000mPa.sまでの低ずり粘性を持つ乳液及びローション、そして典型的には約20000mPa.s以上の低ずり粘性を持つがクリームに分類される。典型的には、乳液は約100ないし約10000mPa.s、より一般的には約500ないし約5000mPa.s。の低ずり粘性を有し、そして典型的にはクリームは少なくとも約30000mPa.s、特には約30000ないし約80000mPa.sの低ずり粘性を有するが、約10°mPa.Sまでのより高い粘性もまた利用できる。本件に於いては、低ずり粘性は典型的にはブルックフィールド粘度計にて使用される如く約0.1ないし10s<sup>-1</sup>のずり速度にて測定された粘性を意味する。良好な皮膚感の為には、個人用及び化粧品用乳剤は適常すり減粘性であり、測定される低でり粘性

は産物が乳液(またはローション)であるかクリームであるかの一般的に指標に 過ぎない。

# [0009]

本発明は乳液(及びローション)及びクリーム乳剤を含み、特に発明は個人向 けケア又は化粧品用の、約10000mPa.sまでの低ずり粘性を有し、乳剤安定化剤シ ステムとして油及び多糖類安定化剤に適した乳化剤を含む、水中油形乳剤乳液又 はローションを包含する。 発明は更に約20000mPa.sまでの低すり粘性を有し、 乳化剤安定化剤システムとして油と多燃類安定化剤に適した乳化剤を含み、さら に増粘剤成分も含んでいる個人ケア用又は化粧品用水中油形乳剤を包含する。

#### [0 0 1 0]

キサンタンはマンノース、グルコース及びグルクロン酸モノマー単位を含む多 糖類であり、典型的な主要ポリマー主領は典型的に混合型のカリウム、ナトリウ A及びカルシウム塩として存在するグルコース、グルクロン酸、及びマンノース 残基を含む3単位のアセチル化側鎖を持つポリグルコースである。キサンタンポ リマーは典型的には1.10°ないし5.10°の範囲の分子量を有し、そして通常は約2. 10°であり、典型的には細菌発酵、特にXanthonannas Campestrisと関連微生物よ り得られる。ケルコ社(Kelto)より商品名ケルトロール(Keltrol)として販売 されている、特に、F及び、T。等級が本発明に好適である。

#### [0 0 1 1]

ボリグルコマンナンは典型的にはグルコース/マンノース主義を有し、典型的にはグルコース対マンノースのモル比が約1:1.5ないし約1:3であり、通常は約1:2であり、懸墨メチルオール基上のヒドロキシル基は無作為にアセチル化されており、典型的には6ないし20個の糖モノマー残基当たり約1個のアセチル基が存在している。有用なボリグルコマンナンの分子量は、約2.10°ないし約2.10°の典型的範囲内で変わるだろう。好適材料にはコンニャク (Konjak) 由来のものの様な補物性ポリグルコマンナンが含まれる。コンニャクボリグルコマンナンは時に単にコンニャクあるいはコンニャクガムと呼ばれるが、本発明及び発明の特別な観点からのボリグルコマンナンとしての利用に於いて特に有用である。コンニャク、Amorphopha11us konjakはKonjac及でDevil's Tongue (ヘビイモ)とも呼ば

れるアジアに於いて食用植物として栽培されている規茎植物である。塊茎の炭水 化物成分にはコンニャクポリグルコマンナンが含まれている。天然に生ずるコン ニャクのポリグルコマンナンは典型的には約1.10 ないし約2.10 の分子量を有す るが、例えば精製及び製粉といった加工により分子量を小さくすることができる。

### [0012]

本発明の乳剤は水性の連続相を有し、そして乳剤の製造では多糖類は通常水中に分散させられる。多糖類、特にポリグルコマンナンの粒子サイズは水中、特に冷却水、特に冷水(室温)にて良好な分散を得る上で重要である。コンニャクポリグルコマンナンは温水中には0.001ないし0.5重量%の漁度で容易に分散できる。しかし、塊茎由来の典型的なコンニャクポリグルコマンナンは典型的には平均粒子サイズが約100ないし約200μmと比較的大きな粒子サイズを育している。この粒子サイズの物質は、比較的冷水分散性が不良である。より小さな粒子サイズ、例えば約50ないし約200μmに製粉することで、産物をより容易な冷水分散性にすることができる。市販されている粉末形状のキサンタンポリマーの冷水分散性は通常問題にならない。

#### [0 0 1 3]

上記の如く、キサンタンボリマーは典型的には2.106のオーダーの分子量を有している。この分子量の大きな低下は、キサンタンの特性に悪影響を及ぼすことから、一般的には望ましくないボリグルコマンナン、特にコンニャクボリグルコマンナンに関しては、産物が特に突質的に化学的に分解していない限り分子量は重要ではない。基のボリマーの約1/10の概念上の断片に相当する約2.10%より小さい分子量を持つ物質は、本発明に於いて有用であろう。

## [0014]

乳剤安定化剤としてのキサンタンとコンニャクの多糖類の組合せは特に有用であり、記載の各種実施態様を含む発明の特別な観点を形成し、従って発明は乳化剤安定化剤システムとして油に関する乳化剤及びキサンタン多糖類とコンニャタポリグルコマンナン多糖類の多糖類組合せを含む、個人ケア用又は化粧品用水中油形乳剤を包含する。

## [0 0 1 5]

キサンタン及びポリグルコマンナン多糖類は、水系に於いて相乗的熱可逆性ゲ ルを提供する複合体を形成すると信じられている(例えば、ノッティンガム大学 出版 (Norttingham University Press) [1995] 出版の"バイオポリマー混合物 (Biopolymer Mistures), V J Morrisによる14章を参照せよ)が、これら複合体 の詳細な構造は明瞭には分かっていない。同様にその他多糖類の組合せも水性ゲ ルを提供する。安定乳剤は比較的定年制で得ることができることから、この様な 特性が本発明で獲得される乳剤安定化作用に関係することは無い。この結果はタ ーラ (Tara) 、キャラギーナン (Carageenan) 、イナゴマメ、ガーゴムやアルギ ン勝ゴムの様なその観ゲル化物質を単独、又はキサンタンと組み合わせて使用し た時に顕著であり、我々は良好な乳剤安定性を受け入れ可能な皮膚感覚及び粘り 特性と結びつけることはできなかった。我々の得た結果は、これら他のゲル化物 質は乳剤黏性の増加をもたらすことから、これらが乳剤安定化を提供することを 示唆している。同様に、文献も水溶液中ではキサンタンは通常2量体と呼ばれる 分子凝集体として存在していることを報告している。このことは、我々が水性シ ステム中にて油を乳化する前にキサンタン水性分散体とポリグルコマンナンを加 熱し、そして/又は激しく機拌することでキサンタン/ポリグルコマンナンの安 **定化作用が促進できることを見いだした理由であるかもしれない(以下参照)。** 我々が本祭明により極めて安定した乳剤を作製できるようになった理由は不明で あるが、その説明に特定の"理論"を限定することは望まない。

## [0 0 1 6]

我々は乳剤安定化での改善が、ポリグルコマンナン、特にコンニャクポリグルコマンナンに対するキサンクンの重量比が約1:10ないし約10:1にて、特には約4:1ないし約1:4でえることができ、より望ましい結果は約2:1ないし約1:2 の範囲、そして特には約1:1で得ることができることを見いだした。このことは、例えば低分子量ポリグルコマンナンを利用した場合にも当てはまり、そしてこの比が比較的一定であることは低分子ポリグルコマンナンを利用した時には、形成されたものの組合せがキサンタンの各分子に関して複数のポリグルコマンナン分子を含むことを示唆している。

## [0 0 1 7]

用いた多糖類安定化剤の量は、一般には乳剤安定性を改善するのに十分な量であり、より望ましくは適当な乳剤安定性をもたらすのに十分な量であろう。しかし、乳剤安定性を得るのに必要とされる量を大きく超えた多糖類安定化剤の量を含むことは、乳剤の実質的な増粘をもたらすことから望ましくない。キサンタン、ポリグルロマンナン又は多糖類安定化剤により増粘した乳剤を含む水系は一般に、ズリ減粘偽可塑性流動学プロフィールを有するが、個人ケア製品にとって望ましくない不良な体感及び/又は皮膚感をもった粘液性且つ/又は粘質の製品を提供する。この様な特性は、個人ケア向け及び化粧品用乳剤中へのこれら多糖類の単純、又は組み合わせた利用を大きく開金する。

## [0 0 1 8]

個之ば約乳剤重量の約0.01%という低濃度の多額類安定化剤の利用は、乳剤安定化に有益な改善をもたらす。実際、使用する多額類安定化剤の置は乳剤の安定化の大きさに合わせて選択され、そして一般的には乳剤の重量の少なくとも約0.02%であるう。一般に使用する最大濃度は乳剤システムに依存しているが、典型的には乳剤重量の約0.5%である。即ち、好適な一般濃度幅は乳剤重量の約0.02%ないし約0.5%であり、より一般的には0.025ないし約0.25%であり、特には約0.26%であり、特には約0.025%であり、特には約0.025ないし約0.25%であり、特には約0.025ないしの15%である。非常に疎水性である油を使用した乳剤、または特にクリーム調剤の場合、又は電解質が存在する場合の様な特に困難な乳剤を作る場合には、例え流体学的には理想的でないにしるこれら幅の中で比較的高い温度が利用される。

# [0 0 1 9]

本発明より作製され、そして確立された乳剤は、例外的に例えば約50でまでという高い温度に於いても高い安定性を育することができる。しかし、多糖類の組合せば乳剤の不安定化に作用するイオン性物質に対し感受性である。我々はイオン性物質の存在はキサンタン/ボリグルコマンナンの組合せを不安定化し、効果的な乳剤安定性を提供できなくすると信じている。その為に、イオン性物質、例えば酸、塩基及び、例えば有機又は無機塩の様な中性塩を含む塩は発明の乳剤中には低濃度でのみ存在するか、あるいは存在しないことが望ましい。一般に、イ

## [0017]

用いた多糖類安定化剤の量は、一般には乳剤安定性を改善するのに十分な量であり、より望ましくは適当な乳剤安定性をもたらすのに十分な量であろう。しかし、乳剤安定性を得るのに必要とされる量を大きく超えた多糖類安定化剤の運を含むことは、乳剤の実質的な増粘をもたらすことから望ましくない。キサンタン、ポリグルコマンナン又は多糖類安定化剤により増粘した乳剤を含む水系は一般に、ズリ減粘偽可塑性流動学プロフィールを有するが、個人ケア製品にとって望ましくない不良な体感及び/又は皮膚感をもった粘液性且つ/又は粘質の製品を提供する。この様な特性は、個人ケア向け及び化粧品用乳剤中へのこれら多糖類の単独、又は組み合わせた利用を大きく阻害する。

## [0 0 1 8]

個之ば約乳剤重量の約0.01%という低濃度の多額類安定化剤の利用は、乳剤安定化に有益な改善をもたらす。実際、使用する多額類安定化剤の置は乳剤の安定化の大きさに合わせて選択され、そして一般的には乳剤の重量の少なくとも約0.02%であるう。一般に使用する最大濃度は乳剤システムに依存しているが、典型的には乳剤重量の約0.5%である。即ち、好適な一般濃度幅は乳剤重量の約0.02%ないし約0.5%であり、より一般的には0.025ないし約0.25%であり、特には約0.26%であり、特には約0.025%であり、特には約0.025ないし約0.25%であり、特には約0.025ないしの15%である。非常に疎水性である油を使用した乳剤、または特にクリーム調剤の場合、又は電解質が存在する場合の様な特に困難な乳剤を作る場合には、例え流体学的には理想的でないにしるこれら幅の中で比較的高い温度が利用される。

# [0019]

本発明より作製され、そして確立された乳剤は、例外的に例えば約50℃までという高い温度に於いても高い安定性を有することができる。しかし、多糖類の組合せは乳剤の不安定化に作用するイオン性物質に対し感受性である。我々はイオン性物質の存在はキサンタン/ボリグルコマンナンの組合せを不安定化し、効果的な乳剤安定性を提供できなくすると信じている。その為に、イオン性物質、例えば酸、塩基及び、例えば有機又は無機塩の様な中性塩を含む塩は発明の乳剤中には低濃度でのみ存在するか、あるいは存在しないことが望ましい。一般に、イ

オン性材料の濃度は約0.05モルを越えず、望ましくは約0.02モル、及び特には約 0.01モルを越えない。同様に乳化剤を含む、アニノン性、カチオン性及び両性イ オンを含むイオン性界面活性剤は、発明の乳剤中に有意量存在しないことが望ま しい。両性界面活性剤は利用できるるものの、それらが荷電種を支持しない条件 下でのみ通常使用されており、またそれにより両性界面活性剤が特に有効でない 環境になる傾向があることから、通常は含めないことが望ましい。

# [0020]

従って、発明で使用する乳化剤は1またはそれ以上の非イオン性乳化剤であることが望ましい。好適乳化剤は、アルコキシル化乳化剤の様な適常の非イオン性水中油形乳化剤界面活性剤、及び、ポリヒドロキシル化合物の脂肪酸エステル、エーテル、ヘミーアセタールまたはアセタール、あるいはポリヒドロキシル化合物の残基でN量換されている脂肪酸アミドの様な天然材料由来の界面活性剤を含む。具体側に用いられている乳化剤界面活性剤は、作製する乳剤の型、特に脂肪両執媒性増粘剤を使用するか否か、必要とする安定性の大きさ、乳化する油の性質及び乳剤/安定化剤システムの全体的な所望レベルに依存している。

# [0021]

アルコキシル化乳化剤という用語は、通常はハイドロカルビル基である疎水性物質が反応性水素原子を育する結合基の残基を介しアルキレン酸化物残基のオリゴマー又はポリマー鎖に結合されている界面活性剤を意味するのに用いられる。とドロカルビル基は典型的には鎖であり、一般的には8ないし24、特には12ないし22、そして通常は14ないし20個の炭素原子を含むアルキル鎖である。結合基は酸素原子(ヒドロキシル基残基):カルボキシル基(脂肪酸又はエステル残基):アミノ基(アミノ基残基):又はカルボキシル基(脂肪酸又はエステル残基))である。アルキレンオキサイド残基は典型的にはエチレンオキサイド(CHO)又はプロビレンオキサイド(SHO)又はエチレン及びプロビレンオキサイド残基の組合せである。組合せを使用した場合、エチレンオキサイド残基の割合は通常少なくとも約50モル%であり、より普遍には少なくとも75モル%であり、残りはプロビレンオキサイド残基である。特に、そして望ましくは本質的に全ての残基がエチレンオキサイド残基である。乳化剤分子内のアルキレン残差数は望ましく

は2ないし約200である。少なくとも理論的には、アルキルフェニルエトキシレートは利用できるが、しかしこれらはその他の理由から一般には個人ケア用及び 化粧品には望ましくなく、従って本発明には通常利用されない。

## [0022]

アルキレンオキサイド残墓の数は通常アルコキシレート乳化剤モル当たり2ないし200であり、そして乳化剤に求められる線水性及び線水性特性間のパランスによって変化するだろう(以下参照)。好適アルコキシレート乳化剤の何には式(1a): R³-O-(AO), Hであるアルコールアルコキシレート;式(1b): R³-CO-(AO), R² (及び副産物)である脂肪酸アルコキシレート;式(1c): R³-MR³-(AO), Hである脂肪アミンアルコキシレート:又は式(1d): R³-MR³-(AO), Hであるアミドアルコキシレートを含み、前記R³は独立にC。ないしC2。であり、特にはC12ないしC2。であり、特にはC12ないしC2のヒドロカルビルであり、特にアルキル基である: R³は水素原子又はC1ないしC6アルキル基であり; そしてC5は独立にC6ないしC6アルキル基でより; そしてC5は独立にC7ないしC7とアルキル基でより; そしてC5は独立にC7ないしC6アルキル基でより; そしてC5は独立にC7ないしC6アルキル基でより; そしてC5は独立にC7ないしC6アルキル基でより; そしてC7ないしC6アルキル基でより; そしてC7ないしC6アルキル基でより; そして分子中の指数1の合計は2ないし200である

#### [0 0 2 3]

アルコキシレート乳化剤を利用した場合には、発明は個人ケア又は化粧品用水中油形乳剤、特に約10000mpa.sまでの低ずり粘性を有し、乳化剤安定化剤システムとして乳剤重量の約0.02ないし約0.25%の量の多糖類安定化剤を乳化剤安定化剤システムとして含む乳剤を包含している。さらに高HLB(以下も参照)アルコキシレート乳化剤を利用した場合には、発明の乳化剤安定剤システムは極めて低レベルで有効であり、特に低粘性システムに応用でき(幾つかの材料は乳剤の粘性を上げるためだけに利用している場合には、それを分散させるために別の乳化剤の存在が必要になるだろう)、その結果発明は個人ケア又は化粧品用水中油形乳剤、特に約10000mPa.sまでの低ずり粘性を有し、乳化剤安定化剤システムとして乳剤重量の約0.02ないし約0.25%の量の、補に適したアルコキシレート乳化剤と乳剤重要の約0.02ないし約0.25%の量の、補に適したアルコキシレート乳化剤と乳剤重要の約0.02ないし約0.25%の量の多糖類安定化剤を含んでいるアルコキシ

レート乳化剤を包含する。

#### [0024]

クリームは、アルコキシレート乳化剤を利用し作ることができるが、一般には 乳化剤の量は乳液乳剤を安定化させる最低量に比べて高くなるだろう。従って発 明は、個人ケア又は化粧品水中油形クリーム乳剤、特に約2000mPa.sまでの低ず り粘性を有し、乳化剤安定化剤システムとして乳剤重量の約0.25ないし約1.5% の量の、特には約0.5ないし約1%の量の、油に適したアルコキシレート乳化剤と 、乳剤重量の約0.02ないし0.5%、特には約0.05ないし約0.25の豊の多雑類安定化 剤を含み、更に増粘剤を含むアルコキシレート乳化剤包含する。

## [0 0 2 5]

発射の乳化剤安定化剤システムは柔軟であり、それがアルキレンオキサイドの 誘導体でない乳化剤もその中に利用できる。これにより生物学的、特に植物由来 の材料物質に全て由来する乳化剤安定化剤システム利用の可能性が関けた。この 可能性は、個人ケア製品を関合するのに魅力的である。この観点では、発明は更 に乳化剤安定化剤システムとして、ポリヒドロキシル化合物の脂肪酸エステル、 エーテル、ヘミーアセタールまたはアセタール、あるいはポリヒドロキシル化合物の残差でト置換された脂肪酸アミド、特に脂肪酸エステルである油に適した乳 化剤、及び多種類安定化剤を含む個人ケア又は化粧品用水中油形乳剤を包含する 。糖(サッカリド)エステルは、極めて安定な乳剤を提供し、アルキレンオキサイドを利用し製造した製品を全くに使わずすむこと、そして"天然"の生物資源 、特に植物原材料に由来する乳化剤/安定化剤システムの利用が可能になること から、本祭明に有益に利用できる。

# [0 0 2 6]

特に有益なポリヒドロキシル化合物のエステルには、サッカリドエステル、特 に脂肪酸のモノエステル及び糖、特にショ糖、果糖、及び/又はグルコースが含 まれる。市販の糖エステルは通常はモノエステル、より高級なエステル及び時に 遊離型出発材料(糖)を含む混合体である。本発明では、比較的モノエステルの 割合が高い糖エステルの利用が望ましい。典型的には、使用する糖エステルは少 なくとも50%、より普遍には少なくとも60%、そして望ましくは少なくとも65% のモノエステル含有量を有することが望ましい。モノエステルの割合が非常に高い製品が極めて効果であること、そして我々は約70%以上のモノエステルを含む製品の利用に特段の利点を見いださなかったが、この割合はより高い、即ち70%、80%又はそれ以上になるだろう。本発明ではショ構エステルが特に有用である。この様な構エステルは比較的親水性乳化剤であり、そして親水性の低い変形体は緩質残基上にあるヒドロキシル基(通常は1個のみ)が典型的にはGないしGのアルキル基、例えばメチル基によりエーテル化(又はアセタール化)されるのに利用できる。望ましい徳エステルは式中のRがアルコキシレート乳化剤に関する上記定義と同じであり、名Gは独立にサッカリド残基、特にグルコース、マンノース、又は果糖の残基であり、aは1ないし約5であり、特には約2であり特に残基(G)aはショ構又はグルコースの残基である式(IIa):R\*-000-(G)aのエステルである。

#### [0027]

その他のポリヒドロキシル過誤物のエステルには脂肪酸、特に8ないし24、通常は12ないし22、より普通には16ないし20個の炭素原子を有する脂肪酸、及びポリオール、特にグリセロールまたはポリグリセロール、あるいはソルビクンの様な無水槽質が含まれる。一般に、これら物質もモノエステルとして主に利用されるのが望ましい。例としては、グリセロールモノラルリル酸エステル、トリグリセロールモノステアラート、及び比較的疎水性である乳化剤ではグリセロールモノステアラートやソルビクンモノオレアート、ステアラート、又はラウリル酸エステルが含まれる。好適なエステルは、式中のRが上記アルコキシレート乳化剤での定義に同じであり、そしてRはポリヒドリキシルヒドロカルビル基、特にアルキル基又は3ないし10個の炭素原子と2ないし6個のヒドロキシル基を含むアルキルエーテル基である。この様な材料はゴールドシュミット社(Goldschmidt)より商品名TegoCare450で販売されているポリグリセリルステアリン酸エステルとメチルグルコシドステアリン酸エステルの混合体の様に、その他の物質、例えばエステル乳化剤の様な物質と組み合わせて利用されるだろう。

#### [0028]

更に別のエステル乳化剤は、ヒドロキシカルボキシル酸の脂肪酸エステル、特

に脂肪酸グリセリド、特にモノー及びジーグリセリド、及びボリヒドロキシーカルボキシル酸間のトランスエステル化の産物を含む。これら産物は通常はエステルとして記載されるが、典型的には出発材料とトランスエステル化産物の混合体であり、特に脂肪酸残差がヒドロキシカルボン酸上のヒドロキシル差にエステル化される場合にはそうである。これら産物では、脂肪酸は典型的には8ないし24個、痛重は12ないし22個、より普通には16ないし20個の炭素原子を有し、そしてヒドロキシカルボン酸はクエン酸であることが望ましい。

## [0029]

機に由来する別のタイプの乳化剤はサッカリドヒドロカルビルエーテル、ヘミーアセタール、又はアセタールであり、一般的にはヒドロカルビル、特にアルキル、多糖類(より適切にはオリゴサッカライド)であり、そして式中のR'がアルコキシレート乳化剤に関する上記定義に同じであり:各Gが独立にサッカリド残塞、特にグルコース残塞であり、aが1ないし約5、特には1.3ないし2.5である式(IIc):R'-O-(G)aの物質である。

# [0030]

さらに別タイプの乳化剤はN-末端がポリヒドロキシル化合物の残基であり、通常グルコシル基の様なサッカリド基である。このタイプの乳化剤には、式中のPがアルコキシレート乳化剤に関する上記定義に同じであり;R5が水素原子、C1ないしC6アルキル基又は式R6の基であり;そしてR6はポリヒドロキシルヒドロカルボニル基、特に3ないし10個の炭素原子及び2ないし6個のヒドロキシル基を有し、典型的にはグルコシル残差である(IId):P<sup>2</sup>-C0-NPでの物質を含む。

# [0031]

この観点では、発明は低粘性乳液乳剤及び高変性クリーム乳剤を包含する。具体的には発明は乳化剤安定化剤として、乳剤重量に対し約0.5ないし約1.5%の量の、ポリヒドロキシル化合物の脂肪酸エステル、エーテル、ヘミーアセクールまたはアセタール、あるいはポリヒドロキシル化合物の残茎でN-置換された脂肪酸アミドである油に適した乳化剤、及び乳剤重量に対し約0.02ないし約0.5%の量の多糖類安定化剤を含む、粘度が約10000mPa.sまでである個人ケア又は化粧品用水中油形乳剤を包含する。発明はより具体的には、乳化剤安定化剤として、乳剤量

室に対し約0.5ないし約1.5%の量の、ポリヒドロキシル化合物の脂肪酸エステル、エーテル、ヘミーアセクールまたはアセタール、あるいはポリヒドロキシル化合物の残基で№置換された脂肪酸アミドである油に適した乳化剤、及び乳剤重量に対し約0.02ないし約0.5%の量の多糖類安定化剤を含み、さらに乳剤が増粘剤成分を含む、粘度が約20000mPa.sより大きい個人ケア又は化粧品用水中油形乳剤を包含する。

# [0032]

異なるタイプの乳化剤を組合せ利用することは有益であり、また特に親水性乳化剤、即ち高親水性親油性パランス (HLB)、例えば約12より上のパランスを持つ乳剤と陳水性乳化剤、即ち低HLB、例えば約8より小さいHLBを持つものとを組合せ、発明の乳剤を作製する。比較的親水性である乳化剤には、平均して約100個のアルキレンオキサイドを、特にはエチレンオキサイド残基であるアルコキシレート乳化剤:及び糖モノエステルとポリグリセロールモノエステル、ヒドロカルビル、特にはエカモル、多鑑類を含む非アルコキシレート乳化剤:脂肪酸が8ないし12個の炭素原子を有するグリセロールモノラウリル酸エステルの様な脂肪酸グリセロールエステル、及びグルカミドの様な脂肪酸ト糖フミドが含まれる。比較的親水性である乳化剤には、平均して2ないし約10個のアルキレンオキサイド、特にはエチレンオキサイド残基を持つアルコキシレート乳化剤:脂肪酸が14ないし24個の炭素原子を有するグリセロールモノーステアリン酸エステル、オレイン酸エステル、一ラウリル酸エステルの様な脂肪酸グリセロールエステル、及びソルビトールモノーステアリン酸エステル、オレインウンエステル、アは一ラウリル酸エステルの様な無水サッカリド脂肪酸エステルが含まれる。

## [0033]

乳化剤の使用量は典型的には乳剤重量の約0.02ないし約1.5%であり、より適常には約0.025ないし約1.2%であり、特には約0.015ないし約1%である。観水性アルコキシレート乳化剤、解くにH.Bが約12より大きい乳化剤を利用すると、極めて低レベル、例えば乳剤重量の約0.04ないし約0.1%という微量な乳化剤で満足できる乳剤を得ることができ、そしてそれは発明の具体的特徴を形成する。この様な乳化剤は、例えば約0.04ないし約0.8%、特には0.1ないし約0.6重量%の

様な大きな量で使用することができる。低親水性アルコキシレート乳化剤を一次 乳化剤として利用する場合、使用濃度はより高い濃度、例えば乳剤量量の約0.1 ないし約1.5%、より通常には約0.2ないし約1.2、特には約0.5ないし約1%の濃度 が通常利用される。同様にポリヒドロキシル化合物の脂肪酸エステル、エーテル、ヘミーアセタール、又はアセタール、或いは脂肪酸N-(ポリヒドロキシル残基 置換型)アミドの様な非アルコキシレート乳化剤を主乳化剤として利用する場合には、使用量は典型的には乳剤量量の約0.2ないし約1.2、より通常には約0.3ないし約1%、特には約0.4ないし.0.8%である。

## [0 0 3 4 ]

親水性 (高HLB、例えば約10以上) 及び蘇水性 (他HLB、例えば約8未満) の乳 化潮の組合せを利用する場合、親水性乳化剤の量は典型的には上記の範囲であり、 、比較的疎水性である乳化剤の量は典型的には0.1ないし1%であり、特には約0.2 ないし約0.8%である。この様な組合せでは、乳化剤の合計量は典型的には乳剤 重量の約0.5ないし1.5%であり、特には0.1ないし1%である。親水性及び疎水性乳 化剤の組合せ(時に共乳化剤と呼ばれる)に利用は、油相が強い疎水性(非極性 )であるか、又は乳剤が脂肪両親線性物質を含むことで増粘されている場合に特 に有用である(以下参照)。この様な組合せでは、乳化剤システムの全HLBは典 型的には約8ないし約12である。

#### [0035]

我々は、より多くの乳化剤、特に比較的親水性である乳化剤を肝適な小乳剂小 小滴サイズを得るために必要とされる以上に加えると、乳剤の安定性に有害な作 用が及ぶことを見いだした。比較的より疎水性である乳化剤を過剰にした場合は 、安定性に対する有害作用は小さく、そして所望する乳剤の流動性に貢献するだ ろう(比較的疎水性である乳化剤は化学的には増粘剤として利用できる様な脂肪 性両額媒性物質と良く似ている一以下参照)。

## [0036]

一般技術的には、アルコキシレートの非イオン性乳剤と上記の非アルコキシレート型とは自由に組み合わせることができる。この様な組合せは、乳化剤システムが競水性アルコキシレート乳化剤を含む場合、例えば低性B非アルコキシレー

ト乳化剤を組合せに利用する場合に魅力的であろう。しかし、親水性非違アルコ キシレート乳化剤、特に糖モノエステル乳化剤は、通常のアルコキシレート乳化 剤に比べ高値であり、一般的にはアルキレンオキサイドの誘導体を含まない乳化 剤安定化剤システムの使用が望まれるときにのみ利用されている。

## [0037]

使用した油相は典型的には個人ケア用、又は化粧製品に広く利用されているタイプの皮膚軟化性油が主であるう。皮膚軟化剤は至温にて液体である油性物質でなければならず、また通常そうであるう。或いは、それは至温で固体でも良く、その場合にはパルクとしては蝋状の固体であり、組成体の中に含まれ乳化される高い温度では液体である。以下記載の如く組成体の製造は、通常約100℃まで、通常は約80℃までの温度を利用していることから、この様な固体軟化剤は100℃より低い、普通は70℃より低い融解点を持つだろう。

### [0038]

好適な通常の液性軟化油には、非鞣性油、例えば鉱油又はバラフィン、特には イソパラフィン、ICIサーファカンツ (Surfactants) 社よりArlamolHDとして販 売されている油の様な油:又は中度の極性油、例えばホホバ油の様な積物性グリ セリド油、ICIサーファカンツ杆よりArlamolM812 (カプリル/カプリックトリグ リセリド)として売られている様な動物性グリセリド油、例えばイソプロビルバ ルミチン酸エステルやICIサーファカンツ社よりArlamolIPMやArlamolDOAとして 販売されている様な合成エステル油の様な合成油、エーテル油、特に例えばヘン ケル社 (Henkel) よりEutanolGとして販売されている様な (オクチルコデカノー ル) の様なC8ないしC18アルキル残墓の2脂肪、又はダウコーニング社 (Dow Cor ming) よりDC200として販売されている様なジメチシオンの様なシリコンオイル 、又はその親水性を改善するためのポリオキシアルキレン側鎖を有しているシリ コン:又は例えばICIサーファカンツ社よりArlamolE (ステアリルアルコール15-プロボキシレートレクして販売されている総な脂肪アルコールボロボキシレート の様なアルコキシレート皮膚軟化剤を含む高極性油を含む。室温では固体である が本発明の組成体作製に典型的に利用される温度では液体である好適な皮膚軟化 物質には、ホホバ蝋、獣蝋、及びココナッツ蝋/油が含まれる。非極性油を利用

する場合には、満足できる乳化、特に小油滴を得るためには、比較的高温度の乳 化剤、特に好HLB乳化剤を利用することが望ましい。

#### [0039]

及膚軟化剤の混合体が利用でき、また多く利用され、そして幾つかの何では固 形皮膚軟化剤が液性皮膚軟化剤に完全又は部分的に溶解され、または組合せでは 混合体の凝固点は好適に低い。皮膚軟化組成体が窒温にて固体の場合、得られた 分散は技術的には乳剤ではないが(多くの場合油性分散相の正確な相は容易に決 定できない)、この様な分散体はあたかもそれた真の乳剤の用に挙動することか ら、ここでは乳剤という話にこの様な組成体も含めている。

#### [0 0 4 0]

油相の濃度は極めて広範囲であるう。一般には、油相濃度は少なくとも重要で 約1%であり、より普通には少なくとも約5%であり、使用される製品中では油の濃 度は約30%と高濃度である。確かに我々は重要で20%以上の油相合有量にて安定 した乳剤を容易にえることができる。より高濃度も可能ではり、我々は油重量80 %までの乳剤を作製したが、これら濃縮乳剤が製品乳剤作製のための他の成分に より希釈されるための、前製造機線体として利用できるだろう。

#### [0 0 4 1]

本発明にて利用した多徳類安定化剤は、その他の場合にも増粘剤として利用することができるが、増粘剤として利用する場合それらがずり減粘性特性を提供すると考えられるにも関わらず、我々はそれらが一般に "引きずり感" 及び/又は "ヌルヌル感" 物質と呼ばれる化粧品として不良な体感及び皮膚感を持つ乳剤型品を生ずることを見いだした。この様な特性は、化粧品や個人ケア製品には望ましくなく、従って過剰な多徳類安定化剤又は個々の多糖類を加えることは、例えばクリームを形成するための増粘乳剤として、個人ケア又は化粧品には適常十分でなく、従って一般的には本発明には使用されない。

#### [0 0 4 2]

より高い粘性製品を製造する流動学的変更のより望ましい方法には、連続水槽 内に粒子の編み目を得築する材料の使用が含まれる。特に好適な材料には脂肪ア ルコール、脂肪酸、及び緩の様な脂質両親媒性物質が含まれる。好適材料には脂 肪アルコール、特にCSないしC24、特にはステアリルアルコール、例えば市販のセテアリールアルコール(主に背敵る及びステアリルアルコールの混合体)の様なC14ないしC20の脂肪アルコール:脂肪酸、特にCSないしC24、特にはステアリル酸の様なC14ないしC20の脂肪酸:及びルナセラ(Lunacera)Mとしてフューラー(Fuller)社より販売されている様な微結晶性ワックスの様なワックスが含まれる。疎水性界面活性利と脂肪両親媒性物質との技術的境は必ずしも明確ではなく、他HLB現化剤の存在は脂肪量親媒性化合物による増粘に寄与するだろう。本発明に於いて増粘剤として使用される脂肪両親媒性化合物は通常は例えば天然由来の物質の混合体として、製造工程中の蒸留分解物、又は故意に混合され混合物を提供するものとして利用される。脂肪両親媒性物質が増粘に関わる正確なメカニズムは解明されていないが、それらは水相での構造に関与すると考えられている。

### [0043]

利用できるその他の増粘剤には、澱粉、特に修飾澱粉、何えばナショナルスターチ(National Starch)社よりStructure Solananceとして販売されている様な修飾型半澱粉、及び特に修飾澱粉、何えばナショナルスターチ社よりStructure Zea (ヒドロキシプロビルジスターチリン酸)として販売されている様な修飾型トウモロコシ澱粉の様な重合性増粘剤;例えばヘラタレス社 (Heracules)よりNatrosol250HR(ヒドロキシエチルセルロース)として販売されている様な、あるいはFNC社よりAviceIRC-591(カルボキシメチルセルロールナトリウムと微結晶性セルロースの混合物)として販売されている様なカルボキシメチルセルローズの様なカルボキシアルキルセルロースの鎌なセルロース増粘剤:テラ、カラゲーニン、ガール、イナゴマメ、キサンタン及びコンニャクゴム(乳剤製品中の望ましくない皮膚感覚や粘り特性を避けるために使用重には限界がある)の様な多糖類ゴム、及びガールヒドロキシブロビルエーテルの様な修飾ゴム:及びゴールドリッチ社のCarbopol尚間を含むカルボマーの様なボリアクリル酸増粘剤の様な合成増粘剤(これらは非常に効果的な増粘剤ではあるがイオン性であるため、乳剤を不安定せずに利用するにためには注意が必要である)が含まれる。

# [0044]

発射の重要な利点は、乳剤が実質的に乳剤の安定性とは独立に増粘される増粘 乳剤を作ることができる事である。これはそのレオロジーが乳剤安定化のためだけに限定されないことから、乳剤を安定化するためだけに増粘剤を使用する場合 に比べて、望まれるレオロジーを持つクリーム系をデザインする際に、調剤師に より大きな自由道を提供する。理由は明らかではないが、幾つかの増粘剤を用い ると、多糖類乳化剤を利用する発明の乳化剤の増粘に関して付加的及びおそらく 相乗的な作用が認められる。

[0045]

油相化合物が脂肪両親線性物質を、例えば増粘剤として含む場合には、脂肪両 親線性物質を適当に分散させるためにはより高温度の乳化剤、特に高HLB乳化剤 及び/又は親水性及び疎水性乳化剤の組み合わせの利用が必要である。しかし、 我々は合計の乳化剤量が約1.5%を越えない、そして適常は約1.2%を越えずに十分 な結果を得ており、特に全乳化剤多糖類安定化剤の濃度は約1%越えないことが望 ましい。

[0046]

発明の乳剤の組成体、及びその主要成分は下表の範囲内に入る。

[0047]

[表 1]

19	門	重(wt物)				
		アルコキシド乳化剤を利用		非アルコキシド乳化剤を利		
		範囲	好適範囲	範囲	好適範囲	
油	B	1-80	5-30	1-80	5-30	
ŝ	乳化剤	0.02-1.5	0.025-1.2	0.1-1.5	0.5-1.2	
100 100	HLB乳化剤	0.02-1.2	0.025-1.0	0. 2-1. 2	0.4-1.0	
*1	EHLB乳化剂	0. 1-1. 2	0.5-1.0	0. 1-1, 2	0. 2-1. 0	
多	糖類安定化劑	0. 02-0. 5	0. 025-0. 25	0, 02-0, 5	0. 025-0. 25	
蝗	(松利(使用時)	0. I-10	0. 25-7	0. 1-10	0. 25-7	
7	<b>&lt;**</b>	100まで	100まで	100まで	100まで	
			_			

#### \* 高HLB乳剤と組み合わせ使用

\*\* マイナー成分及び添加物として利用可能

#### [0 0 4 8]

本発明の乳剤及び処方は典型的には酸/塩基中和に似ておりーそのイオン物質 に対する感受性は上記の通りである。中性から若干はずれることは、発明の安定 性の利点を失うこと無く可能である。望ましくはPhit4ないし9であり、より望ましくは4.5ないし8であり、特には6ないし8が有益である。

### [0 0 4 9]

多くのその他成分を発明の乳剤組成体に加え、個人ケア向け、又は化粧品処方 体を作ることができるだろう。これら成分は油可溶性、水溶性、又は不溶性であ っても良い。水溶性成分の中では、組成体に電解質を提供する、又は顕著な中の シフトを招く物質(上記診照)については注意が必要である。この様な物質の例 としては以下が含まれる;

## [0050]

乳剤重量の0.5%ないし2%の濃度で通常使用される場合の、パルベン (4-ヒドロキシ安息香酸のアルキルエステル)、フェノキシエクノール、置換型尿薬及びヒ

ダントイン誘導体、例えば商品名GermabenII Nipauard BPX及びNipaguard DMDNHで販売されているもの様な保存剤:

[0051]

典型的には乳剤重量の0.1%ないし10%、より適常には約5%まで、特には約2%までの適度で使用される場合の芳香剤:

[0 0 5 2]

典型的には乳剤重要の1ないし10%の濃度で使用される、湿潤剤又はアルコール、グリセロールの様なポリオール、及びポリエチレングリコールの様な溶媒: [0053]

典型的には乳剤重量の0.1%ないし5%で使用される場合の、二酸化チタン又は 酸化亜鉛に基づく日焼け防止剤を含む化学的日焼け防止剤及び物理的防止剤を含 むサンフィルター又は日焼け防止剤 (物理的日焼け防止物質はアクリル性ポリア ニオン性ポリマーを利用して分散されることが多いが、これが電解質を供給し、 乳剤を不安定化する傾向にあることに注意):

[0054]

グルコール酸、クエン酸、乳酸、マレイン酸、酒石酸及びそのエステルの様な アルファヒドロキシ酸:

[0055]

ジヒドロキシアセトンの様な自己なめし剤:

抗菌剤、特にサリチル酸の様な抗アクネ成分;

[0056]

以下を含むビクミン及びその前駆体;

- a) ビタミンA、例えばレチニルパルミタート及びその他トレチオニン前駆体分子、
  - b) ビタミンB、例えばパンテノール及びその誘導体、
  - c) ビタミンC、例えばアスコルビン酸及びその誘導体、
  - d) ビタミンE、例えば酢酸トコフェリル、
- e) ビタミンF、例えばガンマリノレン酸エステルの様な多不飽和型脂肪酸エステル:

[0057]

天然材料又は天然セラミドの機能模数体であるセラミドの様な皮膚ケァ用作用 物質:

リン胎質:

小胞含有調剤:

何えばICIサーフカンツ社よりAriamolGEOとして販売されている様なゲルマニウム合有化合物:

有益な皮膚ケア特性を持つ植物抽出物:

[0058]

ヒドロキノン、コウジ酸、アルブチン、及び同様の物質の様な皮膚漂白剤:

アラトニン及び同類物の様な皮膚修復化合物活性体:

カフェイン及びその類似化合物:

メタノール又はカンフルの様な冷却添加剤:

N,N-ジエチル-3-メチルベンゼンアミド (DEET) 及び柑橘類、又はユーカリ油 の様な昆虫忌器割:

エッセンシャルオイル;及び

[0 0 5 9]

例えば酸化鉄、特にコーティングされた酸化鉄の様な酸化鉄、及び/又は二酸 化チタンの様な酸化物及び硅酸塩、そして窒化ホウ素の様なセラミック物質を含 む微細色素、又は典型的には約1ないし約15%の量、通常は少なくとも約5%であ り、特には約10%の量使用される、メークアップ及び化粧品内に利用され懸濁乳 割を生する様なその範囲影物を含む色素。

[0 0 6 0]

発明の乳剤は、上記の如くに増粘される単純乳剤として処方されるか、あるいは懸滴乳剤又は複合乳剤の様なより複雑な系に処方される。懸濁乳剤は、液体分散相と固体分散相を含む。上記の如く、固形物は色素、例えば二酸化チクン及び/又は着色酸化鉄でもよく;又は酸化物の粒子が可視光線を散乱しない(しかしW光は散乱する様に遷訳される)程度に十分に微細であるチクン及び/又はアルミニウム、及び/又は酸化亜鉛の様な金属酸化物製の物理的日焼け止めでも良い

。従って発明は、更に分散した固形物質、特に色素を含んでいる発明の乳剤である 悪癇乳剤も包含する。

#### [0061]

より複雑なシステムの別の形状には、乳剤の分散相がその小滴内に別の液体の 小滴を含んでいる複合乳剤を含んでいる。即ち2種類の乳剤である一次乳剤又は 外乳剤と二次あるいは内乳剤相が存在する。従って、適常外又は一次内相 内又は二次内相と呼ばれる2種類の内相と、適常外あるいは一次外相と内あるい は二次外相と呼ばれる2種類の内相と、適常外あるいは一次外相と内あるい は二次外相と呼ばれる2種類の外相が存在する。水中油相及び油中水相には、2 種類の基本型の複合乳剤が存在している。いずれのタイプの複合乳剤も不発明の 乳化安定化システムを利用し作ることができる。従って、発明は更に、その中の 一次水中油相乳剤が発明の乳剤である油中水相使合乳剤中の水と、その中の二次 又は内乳剤が発明の乳剤である油中水相中の油を含む。複合乳剤の二次内相は、 環境条件に感受性である、又は一次外相内に材料に感受性である物質の供給に利 用することができる。

#### [0 0 6 2]

発明の乳剤は上記の如く、それ自体で化粧品又は個人ケア用製品として利用することも、又はそのような製品に加工することもできる。具体的には、それはティッシュー、紙ティッシューの含浸に利用し、クレンジング布を提供できる。この応用では、乳剤は典型的には比較的低率の油相を含んでおり、典型的には乳剤重量の3ないし15%、より通常には約5%含んでいる。ティッシュー内に含浸された乳剤量は、最終製品に求められる特性に依存しているが、典型的には10ないし100g/ティッシューでである。ティッシューは典型的には30ないし100g/mの基礎重量を持つている。後って発明は、発明の乳剤が含浸されたクレンジングティッシューを包含している。我々は発明の乳剤がこの使用に於いて有効であり、油を使用したメイクアップ、例えばますから、特に"防水型マスカラ"を取り除くエートオイルとしても広く有効であることを見いだした。このことは、この利用に於ける乳剤が非常に高い割合の油を含んでおらず、典型的な量が25ないし60、より過激には15ないし30%である。

# [0063]

発射の乳剤は、一般に適需の乳化及び混合法を用いて作ることができる。典型的な方法は、第1に乳化剤及び多糖類安定化剤(別々の成分又は一緒に)水相に加え、次に混合し、油を水性遮続相内に乳化する直接乳化を含む。多糖類乳剤安定化剤の組み合わせの形成を確実にするためには、キサンタン及び多グルコマンナンを含む水相を通常は60℃以上に、例えば約80ないし85℃に加熱するか、又は水相を低温、例えばほぼ室温にて高強度混合にかけることが望ましい。必要に応じて力強い混合と中程度に高い温度の利用を組み合わせることができる。加熱及び/又は高強度の混合は、油相添加前、最中又は後に実施することができる。

乳剤は逆乳化法、特に低性B乳化剤を用いた方法(典型的には高性B乳化剤との 組合せ)によっても作ることができる。この様な方法では、次に油相及び水相中 にある、通常は多糖類安定化剤を含んでいる乳化剤の成分、(別々に加えるか又 は一緒に加える)を油相に加え混合し、油中水相乳剤を形成する。水相の添加は システムが逆転し水中油相乳剤になるまで続ける。簡単に述べると、一般には効 果的な逆転には水相の実質量が必要とされ、従って本法は高油相含有乳剤には利 用できないと考えられる。上記の如く、多糖類乳剤安定化剤の組合せの形成を維 実にするためには、キサンタン及びボリグルコマンナンを水相中、または水相に 接触させながら、通常は約60℃以上、何えば約80℃ないし85℃に加熱するか、又 はそれらを低温、例えばおおよそ室温にて高強度混合にかけることが望ましい。 強力な混合と中度の高温の利用は必要に応じて組み合わせることができる。加熱 及び/又は高強度混合は、水相添加前、中又は後に、逆転前、中又は後に行うことができる。

#### [0065]

[0064]

一般に我々は高温分散法が常分散法に比べてより安定した乳剤を生じることを 知っているが、常分散は特に定式化には簡便であり、良好な結果をもたらす。も ちろん高温の工程に必要とされる成分、例えば比較的高い融点を持つ蠟が利用さ れる場合には、同様の理由から高温分散が便利である。乳剤を作撃した後、別の 連減相材料を加え、通常緩やかに混合して迅速に分散相の濃度を調撃する。乳剤 製造の額点では、強い又は強強度の混合とは乳化中に用いられる典型的な剪断速 度での混合を意味し、通常は少なくとも約104/秒であろう。

## [0066]

比較的高粘度の乳剤を作る場合には、水溶性又は水分散性の増粘剤成分は乳化 剤及び乳剤安定化剤を分散させた後に好適に水相内に加えることができ、そして 油性または分散性増粘剤成分は油相中に分散又は溶解することができ、そして乳 剤中に油と共に取り込ませることができる。

# [0067]

発明は従って以下の段階を含む乳剤製造法を包含する:

- 1 乳化剤及び多糖類安定化剤を水相内に分散させること:
- 2 随意水相内に増粘剤成分を含めること:及び
- 3 水中油相連続相中に混合し、乳化すること:そして

# [0068]

発男の乳剤は多様な個人ケア及び化粧品に利用でき、そして発明は発明の特異 的観点としてこれら製品及び発明の乳剤のこれら製品への利用について包含する 。発明の乳剤は乳液及びクリーム製品に取り込ませることができる。これら製品 の例には、クリンジング乳液及びクリーム:スキンモイスチャリング乳液及びク リーム:化粧落とし用乳液及びクリーム:及び日焼け止め、通常は乳液又は噴霧 可能な乳剤状乳液が含まれる。

# [0069]

発明に用いられる乳化剤及び乳剤安定剤は混合し、水中に分散でき、続いて容易に乳剤にできる乾燥処方体を提供できるが、前記の如くこの形状も発明の額点の一つである。典型的には、これら乾燥処方には、乳化剤と多糖類安定化剤を含む固形成分が含まれる。この様な処方に関しては、高川B及び低川B乳化剤の両方を利用することが有益であり、また随意例えば糖、特にグルコース及び/又はショ糖の様な製粉補助剤となる様な物質を含むことが有できであり、これにより比較的硬い物質が必要に応じて製粉及び粉砕を補助すると共に、続く処方の水分散を補助する易可溶性物質として作用する。この様な処方はキサンタン及び多糖類を補助する易可溶性物質として作用する。この様な処方はキサンタン及び多糖類

グルコマンナン多糖類、乳化剤及び随意糖を乾燥混合し、必要に応じて何えば押 出しにより混合物を固めてベレットを形成せしめ、続いてベレットを所望の粒子 サイズに粉末化することで作ることができる。

## [0070]

警ましくは、材料は1又はそれ以上の成分、典型的には乳化剤の1またはそれ 以上の成分が少なくとも部分的に溶解し、典型的には多糖類を含む粉末成分をコーティンク及び/又は結合させることができる温度、典型的には50℃ないし100 でにて加工される。乳化剤成分は望ましくは完全に溶解し、多糖類はこの溶解体 と混合する。この混合は、パッチミキサーの押出し器を使い実施でき、そして製品はフレーク又はペレットに固形化でき、これらは更に必要に応じて粉末かされ、より細い粒子にすることもできる。

#### [0 0 7 1]

主要成分に関する乾燥処方の組成は、典型的には下表の範囲内に入る: [0072]

### 【表 2 】

材料		(重量部)		
		範囲	好適範囲	
	キサンタン	2-10	3-8	
	ポリグルコマンナン	2-10	3-8	
	比率キサンタン:ポリグルコマンナン	1:4-4:1	1:2-2:1	
	全乳化剤	25-80	30-70	
	高HL8乳化剤	30-75	40-70	
	*低HLB乳化剤	5-40	10-30	
	粉末補助剤(隨意)	2-10	3-8	

<sup>\*</sup>組合せ使用した場合

### [0073]

特に乾燥処方が冷分散を目的とする場合には、それ(乾燥混合産物) は望まし

くは平均粒子サイズが約100ないし約500μmの粉末である。より直接的に取り被う場合、例えば粉末の燃焼リスクを下げるる場合には、粉末が極微小の粒子を含む材料を殆ど含まないか、全く含まないことが望ましくい。具体的には、50μmより小さいサイズの粒子の割合は10%より少なく(重要で)、望ましくは2%より少なく、特には1%より少ない。 冷分散性が重要な条件でない場合には、乾燥処方の物理形上はそれほど細かくなくても良く、例えばとバステル、ペレット、及び/又はフレークでよい。この様な形上では、平均粒子サイズは粉末より明らかに大きく、例えばバステル及び/又はペレットに関しては0.5ないし5mmであり、厚さは0.1ないし1mmであり、長き及び/又はペレットに関しては0.5ないし5mmであり、厚さは0.1ないし1mmであり、長き及び/又は繰は2.5ないし10mmであり、約1ないし約6mmの粒子サイズに相当する(等容積の球体の直径として測定した場合)。これら大型の粒子は、発明の別の観点を形成する。粉末に関しては、微粒子のレベルは低いことが望ましく、具体的には50μmより小さいサイズの粒子の割合は10%より少なく(重量で)、望ましくは2%より小さく、特には1%より小さい。「60741

以下実施例により発明を例示する。いずれの割合及びパーセンテージも特記無い限り重量による。発明の実施例は連番が続く実施例番号により、比較実施例は [C] を含む番号で表される。

[0075]

# 材料

### 乳化剂

- BM1 Briji72-HLB4.9ステアリルアルコール 2-エトキシレート、例 Uniqema
- BM2 Briji721-HLB15.5ステアリルアルコール 2 1-エトキシレート、例 Uniqema
- BM3 Briji78-HLB15.3ステアリルアルコール20-エトキシレート例 Uniqema
- BM4 重量比3:2のBriji72及びBriji721の組合せ
- BM5 Briji700-HLB18.8ステアリルアルコール100-エトキシレート、例 Uniqema
- BM6 Sistema SP70-C-HLB15ショ糖ステアリン酸塩/パルチミン酸エステル (約75%+/エステル) 何 Sistema
- BM7 RyotoS1570-HLB15ショ糖ステアリン酸塩 (約70%モノエステル) 例 Ryoto
- BM8 Sistema SP750-HLB15ショ循ステアリン酸塩/パルチミン酸エステル(約7

5%モノエステル) 例 Sisterma

BM9 PlurolWL 1009-ボリケリセリル-6-時ステアリン酸エステル、例 Gattefoss

BM10 Atmos 150-グリセロールモノステアリン酸エステル及びグリセロール時ス テアリン酸エステルの混合体。例Unicsma

BMI CitremFP 1201-クエン酸/グリセロールモノステアリン酸エステルトラン スエステル化産物、例Qvest

BM12 Sisterna SP80-C-HLB15ショ糖ステアリン酸塩/パルチミン酸エステル ( 約80%モノエステル) 例 Sisterna

BM13 Ariatone2121-ショ槽ココア酸エステル及びソルビタンステアリン酸の1:1 混合体、例Uniqema

BM14 Span85-ソルビトートリオレイン酸、例Uniqema

BM15 Arlasolve200-イソーセチルアルコール20-エトキシレート、例Uniqema

BM16 Arlatone T-ソルビタンパーオレアート40-エトキシレート、例Uniqema

BM17 Arlacel P-135-ボリヒドロキシルスチアリン酸エステルPPEG-ボリヒドロキシステアリン酸エステルプロックコボリマー重合性界面活性剤、例Uniqema

BM18 SymperonicPE/F127-PE/POプロックコポリマー界面活性剤、例Uniqem。 【0076】

多糖類安定化剤 (PSは発明の安定化剤である: CSは比較用安定化剤である)

PS1 重量比1:1のKeltrolF-食用キサンタンゴム、例えばKelto及びKonjakPA-高 純度 (純度>90%) Konjakゴム例えばDr W Behr

PS2 Nutricol GP6621-岩干のデキストロースを含むキサンタン及びKonjakゴム (筆量で約60:40) Konjakゴムの市販混合品、例えばFMC

PS3 重量比1:1のKeltrol FとKonjak AS-高粘度ボテンシャルKonjakゴム、例えばDr W Behr

PS4 重量比1:1のKeltrol Fy Konjak MS83Konjakゴム、例えばDr W Behr

PS5 重量比1:1のKeltrolFとKonjak MS119Konjakゴム、例えばDr W Behr

PS6 重量比1:1のKeltrolFとNutricol GP 6220 Konjakゴム、例えばFNC

PS7 重量比1:1のKeltrol TとNutricol GP312Konjakゴム、例えばFMC

- PS8 重量比1:1のKeltrol T等級キサンタンガム、例えばKelcoとKonjak PA
- PS9 重量比1:1g/Rhodopol SC等級キサンタゴム、例えばRhone-PoulencとKonjak PA
- PS10 重量比1:10 Rhodicare S等級キサンタゴム、例えばRhone-PoulencとKonja k PA
- PS11 重量比1:1のKeltrol TFキサンタゴム、例えばKelcoとNutriclo GP 312
- PS12 重量比1:1のKelltrol MとKonjak G-0467-98-1、例えばFMC
- PS13 重要比1:1のKelltrol CG-FょKonjak G-0467-98-1
- PS14 重量比1:1のKelltrol My Nutricol GP 312
- PS15 重量比1:1のKelltrol CG-F) Nutricol GP 312
- PS16 重量比1:1のRhodopol SC とLeolex RX-H Konjakゴム、例えばShimizu
- CS1 旨長世1:1のKelltrol FとVidogum SP200-Taraゴム、何えばUnipektin
- CS2 重量比1:1のKelltrol F+Vidogum L200-イチゴマメゴム、例えばUnipektin
- CS4 Saladizer 250-キサンタンの商品名及びガール及びアルギン酸ゴム、Ticゴム。
- CS5 Kelgum-キサンタンの商品名及びイナゴマメゴム、例えばKelco。
- CS5 GFS-キサンタンの商品名、イナゴマメ及びガールゴム、例えばKelco。 【0077】

# 增粘剤

- TH1 Structure Solanace-修飾型ジャガイモポテト澱粉、何えばMational Starch
- TH2 LaurexCS-セチアリルアルコール (ステアリル及びセチルアルコールの混合 依)
- TH3 ステアリン酸
- TH4 Structure Zea-ヒョドキシブロビルジ澱粉リン酶、例えばNational Starch
- TH5 Videgum SP200-Tara ゴム、例えばUnipekitn
- TH6 Konfak PA
- TH7 Matrosol 250HR-ビドロキシエチルセルロース。例えばHerules
- TH8 JagurHP-8-ガールヒドロキシブロビルエール、例えばRhone-Poulenc

- TH9 Avice RC-591-ナトリウムCMC及び微結晶セルロース、例えばFMC
- TH10 SeaSpen—iota Carrageenan 例えばFMC
- TH11 Lunacera M 微結晶蝋、例えばFuller

[0078]

油/緩和剤

- 油1 Arlamol k812- カブリル酸/カブリルトリグリセリド凝和オイル、例えば Uniopsma
- 油2 Arlamol HD- イソバラフィン緩和オイル、例えばUniqema.
- 油3 AriamoTE- ステアリルアルコール15-プロポキシリレート緩和オイル、例 えばUniqema
- 油4 DC200(350CS)-ジメチョンシリコンオイル、例えばDow Corning
- 油5 DC200(20CS)-ジェチョンシリコンオイル、例えばDow Corning
- 油6 Eutanol G-オクチルドデカノール、例えばHenkel
- 油7 イソプロビルバルミタート
- 油8 ホホバ油
- 油 9 DC245-シクロメチコンシリコンオイル、例えばDow Corning
- 油10 DC245 (15部) ; DC200 (4部) 及びDC1403 (ジメチコン及びジメチコノー
- ルシリコンオイルの混合物、例えばDow Corming) (1部)の混合体
- 油11 液体パラフィンオイル
- 油12 Esto13609-トリエチルヘキサノイン、例えばUniqema
- 油13 Pripure 3759 スクアラン、例えばUnigema
- 油14 Prisorine 2021- イソプロビルイソステアリン酸、例えばUniqema

[0079]

# その他の成分

# 保存剤

Pre 1 Germaben II-保存剤、例えばSuton

Pre2 Nipaguard PBX -保存剤、例えばNipa

Pre3 フェノキシエタノール、例えばNipa

Pre4 Nipaguard DMDMH-DMDM Hydanton,例えばNipa

[0080]

その他添加物

Addl グリセロールー保湿剤

Add2 Dragosantol = ビスアボロール、例えばDragoco

Add3 D-バンテノール、例えばBASF

Add4 芳香割フローラルノオリエンタル (AF27536)、何えばQuest NV

Add5 芳香剤柑橘類/ハーブ (AF27450) 、例えばQuestNV

Add6 尿素

Add7 DHA-ジヒドロキシアセトン (50重量%水溶液)

Add8 エチルアルコール

Add9 AtlasG-2330、何克波Unigema

Add10 プロピレングリコール

Add'L1 PEG400

Add12 PEG1500

ma

Add13 Parso1MCX-オクチルメトキシシナマート、例えばGivaudin

Add14 Parsol1789-ブチルメトキシシベンゾイルメタン、例えばGivaudin

Add15 Parso15000-4-メチルベンジルイデンカンフル、例えばGivaudin

Add16 Tiovei1AQ-2酸化チタンのポリアクリレート安定化懸濁水、例えばUniqe

Acki17 水分散性色素混合物:二酸化チダン (10部) ; 黄酸化鉄 (2部) ;赤酸化鉄 (9.4部) ; 及び黒酸化铁 (9.25部)

Add18 Hombitec H- 二酸化チタン、例えばSachtleben

Add19 Tioweil FIN-超微細二酸化チタン及びアルミナのアルキルベンゾネート

懸濁液及びポリヒドロキシステアリン酸、例えばUniqema

Add20 Spectraveil FIN-微細酸化亜鉛のアルキルベンゾネート懸濁液及びポリ

ヒドロキシステアリン酸、例えばUniqema

Add21 DEET-ジェチルトルアミド昆虫忌避剤

Add22 シトロネラ油

水 蒸留水

[0081]

## 調製方法

## 熱分散-乳液

キサンタン及びKonjakゴム粉末を80℃の水に分散し、乳化剤システムを水に加え、20分間攪拌した。油性成分を混合し、油相として混合液に80℃にて加え(必要に応じて加熱しながら)、混合液を2分間、Ultra-Turraxミキサー、8000rpm(およそ1331z)、80℃にてホモジェナイズし、次にゆっくり攪拌しながら室置まで合却した。

[0 0 8 2]

## 冷分散-乳液

キサンタン及びKonjakゴム粉末を前もって混合して粉末化し(必要に応じてKonjakを挽く)、混合粉末を室温にて水に分散し、乳化剤システムを水に加え、20分間機拌した。油性成分を混合し、油相として混合液に室湿にて加え、混合液を2分間、Ultra-Turraxミキサー、8000rpm (およそ133Hz)、80℃にてホモジェナイズし(特異加熱なしに)、次にゆっくり数分間機拌した。

[0083]

## 熱分散ークリーム

キサンタン及びKonjakゴム粉末を80℃の水に分散し、高MLB乳化剤を加え80℃にて20分間提拌した。低MLB乳化剤を油性成分の混合体に加え、油相を形成し、80℃に加熱する。水相に提拌しながら増粘剤を、続いて油相を加える。次に混合体を2分間、Ultra-Turraxミキサー、8000rpm (およそ1334z) 、80℃にでホモジェナイズし、次に乳剤をゆっくり提拌しながら業損まで冷却した。

[0084]

## 冷分散・クリーム

キサンタン及びKonjakゴム粉末を室温にて水に分散し、高HLB乳化剤を加え、 室温で20分両機件した。低HLB乳化剤を油性成分の混合体に加え油相を形成させ た。増結剤を水死王に加え、続いて機件しながら油相を加えた。次に混合液を2 分間、Ultra-Turraxミキサー、8000rpm (およそ1334z) 、80℃にてホモジェナイ ズし (特異加熱なしに)、次にゆっくり数分両機件した。 [0085]

試験方法

粘度はBrookfield RMDVI+適当なスピンドル (RV2、RV3、RV4又はRV6-試験する 乳剤の粘度による) を使った粘度計を用い6rpm (O.IHz) にて、乳剤作製1日後 測定され、結果はmPa.sで表した。

[0086]

安定性は、室温(Anto)、5℃にて冷却、又は40℃及び50℃の高温保存温度に保 管した後、乳剤を観察して評価した。50℃の保存安定性の測定は非常に過酷な試 除である。

[0087]

安定性評価又は钴度測定の時点については「D」=日、「W」=週:及び「M」 =月と略した。安定性「O」は、乳剤が満足にできなかったこと、又は最初の評価の前に破壊1.たことを養味している。

外観 (「外観」と表す) は目により評価し、皮膚感覚は次の等級段階を利用し評価した:

[0088]

- 1 非常に良い は最終使用に紆適な外観と、良好なずり減粘性をもった良好な 皮膚感覚を有していること、
- 2 良好は最終使用に好適な外観といくらかのずり減粘性を持つ中度の皮膚感覚 を有していること、
- 3 受け入れ可能は最終使用に受け入れ可能な外観と皮膚感覚を有していること
- 4 不良 は若干のヌルヌル感及び/又は引きずり感のある外観を持ち、また皮膚感管が特に良好ではないこと、
- 5 非常に悪い は非常にヌルヌルとし、引きずり感があり、そして皮膚感覚が 不良なものである。

[0089]

状態 製品の乳剤の流動性は目で評価し、コメントは目的とする製品のクイブ ( 乳液、クリーム等) に関連つけて記載される。

[0090]

小滴サイズ これは着色ラムダフィルターを利用し、偏光下にZeiss Jenaluma 「顕微鏡を用いて目により評価した。大部分の粒子に関する範囲については、結 果はミクロン単位で表した。

[0091]

## 実施例 1

液性の化粧用の乳液水中油相乳剤処方体は上記の乳液乳剤に関する熱工程を利用して作製した。乳剤成分は下表1aに、試験の結果は下表1bに示した。

[0092]

【表3】

表la

[	処方体成分一(重量%)										
Ex. No	EM1	EM2	PS1	油 1	Pre!	水					
1. C, 1	0. 7	0. 3	-	20	-	100まで					
1.1	0. 69	0. 29	0. 02	20	1	100まで					
1. 2	0. 67	0. 29	0.06	20	1	100まで					
1.3	0. 63	0. 27	0. 1	20	1	100まで					
1.4	0. 48	0.48	0.06	20	1	100まで					
1, 5	0. 95	-	0.06	20	1	100まで					
1.6		0. 95	0.06	20	1	100まで					

[0093]

【表 4 】

表1b

Ex.	粘度			安	定性		滴サイズ	コメ	ント
No	(mPa.s)	PH	Amb -	5°C	40°C	50°C	(um)	状態	外観
1. C. 1		_	0	0	0	0	10-50	高液性	ı
1, 1	783. 3	6.8	>6M	>3M	>1M	1₩	10-50	高液性	1
1. 2	1583	6.9	>6M	>3M	>3M	2₩	10-50	液体	2
1, 3	3166	6.9	>6M	>3M	>3M	>3M	10-50	液体	3
1. 4	3133	6.8	>6M	>3M	>3M	2W	5-30	液体	2
1. 5	3166	6.3	>6M	>3M	>3M	>3M	10-50	液体	3
1.6	2233	6. 3	414	>3M	>3M	2₩	5-30	液体	2

## [0094]

これら処方体は多糖類安定化剤が無く、乳化剤1%の状態では、乳剤はクリーム化に対して安定ではなく、急速に(1日以内)に分解することを示している。 多糖類安定化剤を極低レベルでも含むと、乳剤は高温でもその安定性を増大する

## [0095]

## 実施例2

一連の乳剤は、各種多鏡類宏定化剤をアルコールエトキシレート乳化剤と組み 合わせ、乳液乳剤の製造に関する上記熱工程を利用し、作製した。成分は下表2a に、試験結果は下表2bに示した。

### [0096]

### 【表 5 】

赛2a

	EM3	安定	化剤	油1	Pre1	水
Ex. No	(重量%)	型	(重量%)	(重量%)	(重量%)	(重量%)
2, 1	9. 05	PS1	0.06	20	1	100まで
2. C. 1	0.05	081	0.06	20	1	100まで
2. Ç. 2	0. 05	CS2	0.06	20	1	100まで
2. C. 3	0.05	CS3	0.06	20	1	100まで
2. 2	0.05	PS2	0.06	20	1	100まで
2. C. 4	0.05	C\$4	0.06	20	1	100まで
2. C. 5	0.05	CS5	0.06	20	1	100まで
2. C. 6	0.05	CS6	0.06	20	1	100まで

[0097]

【表 6】

表2b

	B1/	粘度	安	定性	<b>コ</b> メ	ント
Ex. No	PH	(mPa.s)	Amb	50°C	状態	外観
2. 1	6.9	1833	>6M	>314	液体	2
2. C. I	7, 1	2500	2M	0	液体	2
2. 0. 2	7. 2	2400	211	3D	液体	4
2. G. 3	7. 2	-	0	-	高液性	2
2. 2	6. 9	3066	>6M	>6₩	液体	2
2. 0. 4	7.3	-	0	-	高液性	2
2. G. 5	7. 2	3133	2₩	0	液体	5
2. Ç. 6	7. 1	4800	2₩	0	液体	5

これらの結果は、ポリグルコマンナンとキサンタンの組み合わせを多徳類安定 化剤として利用すると乳剤を安定化するが、一方その他の組み合わせは乳剤に ( せいぜい) 不良な安定性しか供しないことを示している。

[0099]

### 実施例3

本実施例では乳剤は各着量のKonjakゴム (Konjak PA) 及びキサンタン (Letro 1F) を多糖類安定化剤として取り込む熱法を利用し作られ、0,05%の乳化剤B43、 20%の皮膚軟化オイル1、1%の保存剤Pre1に水を加え100%とした基礎水性乳剤 に加えられた。KonjakPA、KetroTFの量と両者の比は表 3 に示されている。表か ら、多糖類乳化剤中のKonjakゴムとキサンタンゴムの重量比が約50:50であると き乳剤が最も安定することが分かる。合計で0.5%の安定化剤を含む乳剤では、多 糖類安定化剤を含まないもの、あるいはKonjak又はキサンタンの一方だけを含む ものは、試験に耐える程度に安定な乳剤を生じなかった。いずれのポリマーを使 用しても、安定性は50:50の時に改善された:30:70ないし70:30の範囲のものは 、一般には良好な安定性を示した。同様に外観も比率が50:50の時に改善し、30: 70から70:30の範囲でも良好な外観を有した。全安定化剤として0.5%を含む乳剤 に関しては、Konjak単独で作られた乳剤は安定性は不良であったが、その外額は 良好であった:キサンタンのみで作られた乳剤は中程度の良好な安定性を示した が、外観は不良であった。等量のKonjakとキサンタンを用い作製された乳剤は非 常に良好な安定性を示したが、外観が不良であった。このことから、乳剤を安定 化させるのに必要な以上にKonjac/キサンタンを使用すると、流動性プロフィー ルを粘調にし、個人ケア用の利用にとって実務的には魅力的で無くなることを示 唆している。

[0 1 0 0]

【表 7 】

表3

	Konjac	キサンタン	比率 PH		粘度		安定	性	
Ex. No	(重量%)	(重量%)	比率	PH	(mPa.s)	Amb	5°C	40°C	50°C
3. C. 1	_	_	_	**-	1	0	0	0	0
3. C. 2	0. 05	0	100. 0	1	ı	0	٥	0	0
3. 1	0. 045	0.005	90:10	6. 7	2816	>3M	>3M	>3M	>3M :
3. 2	0.035	0.015	70:30	6. 7	4816	>3M	>3M	>3M	>3M
3. 3	0. 025	0. 025	50:50	6. 7	1735	>3M	>3M	>3M	>3M
3. 4	0.015	0. 035	30:70	6. 7	2416	>3M	>316	>3M	>3M
3. 5	0. 005	0, 045	10:90	6. 7	3450	>3M	>3M	>3M	>3M
3. C. 3	0	0.05	0:100		*	0	0	0	0
3. C. 4	0.5	0	100. 0	6. 6	4500	1 M	IM	0	0
3. 6	0. 25	0. 25	50:50	6. 7	**	>3M	>3M	>3M	>3M
3. C. 5	0	0. 5	100.0	6. 7	2033	>3M	>3M	2M	2₩

<sup>\*</sup>安定した乳剤は得られなかった。

## [0101]

### 実施例4

本実施例では、各種乳剤は乳液タイプの乳剤に関する上記の乳化法を利用し、 乳各種の量の乳化剤から作製した。組成は表<sup>4</sup>4に記載されており、試験の結果は 下表<sup>4</sup>4に示されている。これらのデータは油相を乳化するのに必要とされる以上 に乳化剤を過剰に使用すると、乳剤の安定性に悪影響を有していることを示して いる。

[0102]

【表 8】

<sup>\*\*</sup>BrookfieldRDV+での測定には高すぎる乳剤粘度

表4a

Ex. No	EM3 (重量%)	PS3 (重量%)	油1(重量%)	Pre1 (重量%)	水 (重量%)
4. C. 1		0.06	20	1	100まで
4. 1	0.05	0.06	20	1	100まで
4. 2	0.5	0.06	20	1	100まで
4. 3	1	0.06	20	1	100まで

[0103]

【表9】

表4b

		粘度	安定	定性	滴サイズ	_ / \ .	
Ex. No	PH	(mPa.s)	Amb	50°C	(µm)	コメント	
4. C. 1	7	*	0	0	>100	乳剤なし	
4. 1	6. 9	1766	>3M	>3M	10-50	液体	
4. 2	6. 6	1366	>3M	2M	10-30	液体	
4.3	6.7	1333	>3M	1M	10-15	液体	

\*安定した乳剤できず

## [0104]

### 実施例5

液性化粧乳液水中油相処方体は、天然に生ずるボリヒドロキシル性物質の脂肪 酸エステルを利用し、乳液乳剤の製造に関する上記の熱工程を用い、下表5aにき さいの処方を利用して作製された。乳化剤を利用しない比較群、5.C.1は実施し たが、しかし乳化剤なしに安定した乳剤はできなかった。下表5bに記載の結果は 、安定した乳剤はショ構エステル、特に高モノエステル含有ショ構エステルを利 用することで特に容易に作成できることが示されている。必要とされる乳化剤の レベルは、トリグリセリド油であるArlamolk812 (油1) を利用した化粧品用乳液処方体中でアルコールエトキシレート乳化剤を使用した時に最低限必要とされるレベルより高い。アルコールエトキシレートを利用した場合、乳剤安定性は一定であることから、これら乳化剤は乳剤量量の約0.5ないし約1%である。ポリグリセロールエステルは中度の安定な乳剤を形成することから、このタイプのシステムではショ糖エステルに比べ有効性の低い乳剤と考えられる。

### [0105]

## 【表10】

表5a

-			22,00				
Ex. No	安定化剤		PS1	油1	Pre1	冰	
EX. INJ	型		(重量%)	(重量%)	(重量%)	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
5. C. 1	-		ı	20	1	100まで	
5. 1	EM6	0.5	0.06	20	1	100まで	
5. 2	EM6	1	0.06	20	1	100まで	
5. 3	EM6	5	0.06	20	1	100まで	
5. 4	EM6	0. 95	0. 05	20	1	100まで	
5. 5	EM7	0. 95	0. 05	20	٦	100まで	
5. 6	EM8	0. 95	0. 05	20	1	100まで	
5. 7	EM9	0. 95	0.05	20	1	100まで	

[0106]

【表 1 1 1

表56

		粘度		安定	性		滴サイズ	コメ	ント
Ex. No	рH	(mPa.s)	Amb	5°C	40°C	50°C	(um)	状態	外觀
5. C. 1	7. 0	-	0	0	. 0	0	>100	_	
5. 1	6. 7	1033	>3M	>3M	>314	>3M	10-100	液乳	1
5. 2	6.5	867	>3M	>3M	>3M	>3M	10-30	液乳	1
5. 3	637	5300	>3M	>3M	2M	1M	10-30	乳状	2
5. 4	7. 2	600	>6M	>6M	2M	1M	20-50	高液乳	2
5. 5	6. 5	877	>6M	>6M	>6M	2M	5-15	高液乳	1
5. 6	7. 6	1466	>6M	>6M	>614	2M	20-50	液乳	3
5. 7	7. 1	900	>6M	>6M	2M	1M	1-15	高液乳	1

## [0107]

### 実施例 6

本実施例は、発明の乳剤製造の熱及び冷乳化法を比較している。実施例6.1ないし6.3は、熱乳化法を利用し作製され、実施例6.4ないし6.6は同一レベルの多糖類乳化剤を用いた冷乳化法により作製されており、そして実施例6.7ないし6.9はより高いレベルの多糖類安定化剤を用いた冷乳化法により作製されている。結果は、いずれの方法でも乳化は可能であるが、冷乳化の法が若干乳化が粗く、高いレベルの多機類安定化剤を使用しない倍には安定性が低いことを示した。

## [0108]

## 【表 1 2 】

莪6a

	43 44 m ===	安	定化剤	PS1	油1	Prel	水
Ex. No	分散溫度	型	(重量%)	(重量%)	(重量%)	(重量%)	(重量%)
6. 1	高	EM6	0. 95	0.05	20	1	100まで
6. 2	高	EM7	0. 95	0.05	20	1	100まで
6.3	高	EM8	0. 95	0.05	20	1	100まで
6. 4	低	EM6	0. 95	0.05	20	1	100まで
6. 5	低	EM7	0.95	0. 05	20	1	100まで
6. 6	低	EM8	0. 95	0.05	20	1	100まで
6. 7	低	EM6	0.95	0.1	20	1	100まで
6. 8	低	EM7	0. 95	0.1	20	1	100まで
6. 9	低	EM8	0. 95	0.1	20	1	100まで

[0109]

【表13】

表6b

Ex.	ſ	粘度	安	定性	滴サイズ			メン	۲	
No	рH	(mPa.s)	Amilo	50℃	(um)	状態	色	粉	分散	残査
6. 1	7.0	600	>6M	114	20-50	粘性液	黄	細	容易	無し
6. 2	6. 5	867	>6M	2M	5-15	粘性液	白	細	容易	無し
6. 3	7, 1	900	>6M	iM	1-5	粘性液	白	細	極容易	無し
6. 4	7.5	400	5M	3₩	10-50	粘性液	淡黄	細	容易	無し
6. 5	7. 1	800	>6M	3₩	10-30	液体	白	細	容易	無し
6. 6	7.5	600	5M	1₩	10-30	極薄	∄	細	極容易	無し
6. 7	7. 4	2066	>6M	5₩	10-30	液体	淡黄	細	容易	若干
6.8	7. 1	4166	>6M	2₩	10-30	液体	白	細	容易	少
6. 9	7.4	1733	>6M	6W	5-20	液体	自	細	極容易	無し

色は混合されたキサンタンコンニャク粉末の色を示している。

粉は混合されたキサンタンコンニャク粉末の粉砕状態を示している。 分散は、混合されたキサンタンコンニャク粉末を高強度混合下にど れだけ容易に水に分散するかを湿している。

残棄は、高強度混合語に残査として残ったキサンタン又はコンニャ クの量を示す。

## [0110]

### 実施例 7

本実施例は、熱分散法と発明に従い安定化され作撃された、両親媒性物質及び / 又は織を含むことにより増粘されたクリーム状乳剤、即ち比較的高い粘性を持った乳剤を例示する。本実施例に関しては、両親媒性増粘剤を含む油相は以下の 組成である:

## [0111]

### 【表14】

材料	重量部	材料	暗量重
油性成分		增粘剤成分	
油 7	4	TH2	4
油8	1	TH3	3
油2	1	THIO	3
油6	2		
油 5	1		

## [0112]

処方7.C.1はこのタイプの製品にとって適常のレベルであるアルコールエトキシレート界面活性剤により乳化/安定化された。実施例7.1はキサンタン/konjakを安定化剤とする同様のレベルの乳化剤を用いている。実施例7.2ないし7.5はキサンタン/konjakを安定化剤として、そしてこのタイプの製品に関しより最適レベルに近いH.B値域を育する(全乳化剤及び安定化剤の1%)アルコールエトキシレートを有する本発明の乳化剤を利用している。乳化剤BISを利用すると、最初に作られたクリームの粘性は比較的低かった(産物は粘調乳液であった)ため、この実施例に関しては7.4同様に、増粘剤(THL)を追加して再度実施した。得られた産物は参照体同様の粘性を持ち、より軽い皮膚感覚を有していた。実施例7.6ないし7.7、及び付限する比較実験では、少量のアルカリ(108NaOt被)を加え、叶砂を約6.5に上げた。これによりBrij78を利用した場合の安定性が適度に改善された。

### [0113]

安定性に関しては、7.1の安定性が参照体の安定性に比べ若干良好であったが、より低レベルの乳化剤を用い安定性を改善した場合には、適当な乳化をもたらすのに必要な量を超えた大量の乳化剤が、多糖類安定化剤の組合せが持つ安定化作用に干渉した。実施例7.1ないし7.4は、このタイプの油相については比較的観水性の乳化剤がよい結果をもたらすことを示している。実施例7.5ないし7.7は、安定性の結果はそれほど良好ではないが、若干低いHLBの乳化剤が利用できるこ

とを確認した。実施例7.8ないし7.9では、ショ糖エステル(高モノエステル)が 乳化剤に利用されており、得られたクリーム産物は良好な安定性、外観、皮膚感 覚を有し、且つアルコールエトキシレート乳化剤を用いた時得られるクリームに 比べ若干低いが満足いく粘性を示した。 この実施例の処方は表7aに、試験結果 は下表7bに示した。

[0114]

【表 1 5 】

	表7a												
Ex. No	油相	乳1	上剤	TH1	PSI	Add1	Pre2	Add2	Ådd3	水			
		タイプ	(重量%)	(董量%)	(重量%)	,,			,,,,,,				
7. C. 1	19	EM4	5		_	4	0. 7	1	0. 5	100まで			
7. 1	19	EM4	5		0.06	4	0. 7	-	0. 5	100まで			
7. 2	19	EM5	0. 95	-	0.05	4	0.7	-	0.5	100まで			
7. 3	19	EM3	0.95	_	0. 05	4	0.7	1	0. 5	100まで			
7. 4	19	EM5	0. 95	2	0.05	4	0.7	1	0.5	100まで			
7. 5	19	EM3	0.95	ı	0.05	4	0.7	1	0.5	100まで			
7. 6	19	EM3	0.95	-	0.05	4	0.7	1	0. 5	<sup>2</sup> 100まで			
7. C. 2	19	EM3	1	1	-	4	0. 7	1	0. 5	<sup>2</sup> 100まで			
7. 7	241	EM3	0. 95		0.05	4	0.7	1	0.5	<sup>2</sup> 100まで			
7. <b>C</b> . 3	24¹	EM3	1	_	1	4	0.7	1	0.5	<sup>2</sup> 100まで			
7. 8	19	EM6	0. 95	_	0.05	4	0.7	1	0. 5	100まで			
7. 9	19	EM6	0.95	_	0. 05	4	0.7	1	0.5	100まで			

- 1 追加の両親媒性増粘剤を加えた~2%TH2及び3%TH3
- 2 約0.05%10%のNaOH水溶液を加えPHを上げた

[0115]

【表16】

表7b

		粘度			安定	定性		コメント	
Ex. No	HLB	(mPa.s)	ppH	Amb	5℃	40°C	50°C	状態	外観
7. C. 1	約9	74500	4. 5	>6M	>3M	3M	2D	粘調クリーム	3
7. 1	約9	75 <b>6</b> 0 <b>0</b>	4.5	>6M	>3M	>314	1₩	粘調クリーム	3
7. 2	18, 8	19660	4. 5	>6M	>3M	>3M	210	薄クリーム	2
7. 3	15.3	42660	4.3	>614	>3M	>3M	18	クリーム	1
7, 4	18.8	76500	5. 0	>6#	>3M	>3M	>2₩	粘調クリーム	1
7. 5	15.3	42660	4.0	>3M	>3M	3M	1₩	クリーム	1
7. 6	15.3	37500	6.5	>3M	>3M	>3M	2₩	クリーム	1
7. C. 2	15. 3	35600	6. 5	>3M	>3M	114	0	クリーム	1
7. 7	15. 3	43830	6.5	>3M	>3M	>3M	18	クリーム	1
7. <b>C. 3</b>	15. 3	42560	6.5	>3M	>3M	114	0	クリーム	1
7. 8	15	41133	4.6	>3M	>3M	>3M	2M	クリーム	1
7. 9	16	52820	4.7	>3M	>3M	>3M	2M	粘調クリーム	1

## [0116]

# 実施例8

本実施例はクリーム、即ち重合性増粘剤を含むことで増粘された、本発明による冷分散法により作製された、比較的高粘度の乳剤を例示する。

[0117]

【表 1 7】

表8a

	EM8	P\$1	增料	占剤	油 1	Prei	水
Ex. No	(重量%)	(重量%)	タイプ	(重量%)	(重量%)	(重量%)	(重量%)
8. 1	0. 45	0.05	TH5	0.5	20	1	100まで
8. 2	0. 45	0.05	TH6	0.5	20	1	100まで
8.3	0.45	0.05	TH7	0.5	20	1	100まで
8. 4	0. 45	0.05	TH8	0.5	20	1	100まで
8. 5	0. 45	0.05	TH9	0.5	20	1	100まで
8.6	0. 45	0.05	THIO	0.5	20	1	100まで

[0118]

【表18】

表85

	Hq	**度		安定	性		滴サイズ	外観
Ex. No	ρΉ	(mPa. s)	Amb	5℃	40°C	50°C	μm	グト世界
8. 1	7. 1	6800	>3M	>3M	>3M	2M	1-5	3_
8. 2	6.7	18660	>3M	>3M	2M	1M	1-10	4_
8. 3	6. 9	6033	>3M	>3M	>3M	2M	5-15	3
8. 4	7. 5	5633	>314	>3M	>3M	114	5-20	3
8. 5	7. 2	2100	>3M	>3M	>3M	2W	50-100	3
8. 6	6. 9	11730	>3M	>3M	>3M	>1₩	5-15	4

[0119]

## 実施例9

本実施例は熱分散法で作製された乳剤の安定性に及ぼす財及び電解質の影響を 調べている。使用した基本処方は突施例3.1 (突施例9.4及び9.8) である。実施 例9.1ないし9.3では、財投乳酸を加えて下げられており、実施例9.5ないし9.7で は水酸化ナトリウムを加え上げられている。実施例9.8ないし9.10では、増量された塩 (NaC1)が組成体に加えられ、安定性が試験された。下表9には得られた乳液に関する特性及び安定性試験の結果が示されている。これらデータは、乳液が中の減少伴って安定性が次等に低下すること;この効果は、叶が4以下の時に特に顕著であることを示している。アルカリ側叶では、乳剤は不安定になるが、叶が9を越えても50℃という極端な保存条件を除いてはまだ安定であり、中程度に安定である場合には次等に変色(黄色)してくることから、幾つかの成分では化学的分解が起こっていることが示唆された。塩凝度が上昇すると乳液は不安定になることから、キサンタン/Konjak安定化は電解質に対し感受性であることが示された。

[0120]

【表19】

丧9

[		NaC	ı	粘度	安定性				
Ex. No	pH	(重量%)	モル	(mPa.s)	Amb	် ၁	40°C	50°C	
9. 1	3. 0	-	-	ı	0	0	0	0	
9. 2	3. 4	-	1	1700	2M	>3M	0	0	
9. 3	4. 0	ľ	ŧ	3566	>3M	>3M	>3M	1D	
9.4	6. 9	_	-	3866	>3M	>3M	>3M	>3M	
9. 5	7.3	-	ı	3166	>3M	>3M	>3M	>3M	
9.6	7.7	-	ı	2666	>3M	>3M	>3₩	>3M	
9. 7	9. 3	-	_	1466	>3M	>3M	>3M	2M	
9.8	6. 9	0	0	3866	>3M	>3M	>3M	>3M	
9.9	6. 7	0.1	0.017	-	1₩	0	0	0	
9. 10	6. 5	0.3	0. 051	-	30	0	0	0	

[0121]

実施例10

本実施例では熱分散法にて作られた個人ケア用乳剤に一般的に用いられるタイプの芳香剤及び保存添加物を含むことの影響を調べた。使用した成分を下表10aに、そして試験結果を下表10bに示す。

[0122]

【表20】

表10a

4.77										
Ex. No	EM3	P\$1	増料	占剤	油1	Prel	水			
EX. NO	(重量%)	(重量%)	タイプ	(重量%)	(重量%)	(重量%)	(重量%)			
10. 1	0. 05	0.05	Add4	0. 2	20	1	100まで			
10. 2	0.05	0.05	Add4	0.5	20	1	100まで			
10. 3	0.05	0.05	Add5	0. 2	20	1	100まで			
10. 4	0. 05	0.05	Add5	0.5	20	1	100まで			
10. 5	0. 05	0.05	Add1	1	20	1	100まで			
10.6	0.05	0.05	Add2	1	20	_	100まで			
10.7	0.05	0.05	Add3	1	20	-	100まで			
10.8	0.05	0.05	Add4	1	20	_	100まで			

[0123]

【表21】

表10b

[	На	粘度		安尔	を性		コメント
Ex. No	рн	(mPa.s)	Amb	5℃	40°C	50°C	7 7 7
10. 1	6. 6	1000	>3M	>3₩	>3M	2M	液状乳液
10. 2	6.4	1066	>3M	>3M	>3M	3₩	液状乳液
10. 3	6. 4	933	>3Ы	>3M	>3M	TM	液状乳液
10. 4	6, 4	1000	>3M	>3M	>3M	2₩	液状乳液
10.5	6, 8	1833	>3M	>3M	>3M	>3M	液状乳液
10.6	6.4	3900	>3M	>3M	>3M	2₩	液状乳液
10. 7	6.4	3866	>3M	>3M	>3M	>3M	液状乳液
10.8	6. 2	3066	>3M	>3M	>3M	>3M	液状乳液

### [0124]

### 実施例11

本実施例では、様々な極性を持つ広範囲の皮膚軟化油をふくむ組成体の乳化及び安定性を比較し、さらに乳剤安定化剤としてキサンタン/イナゴマメゴムの組合せに対しるキサンタン/Korjakの組合せの比較も行った。乳剤は熱分散法により作製された。試験乳剤の組成体は下表11aに、試験結果は下表11に示す。実施例11.4ないし11.7には最低量の乳化剤を使用し作製された組成体を含んでおり、特に実施例11.5では非極性油2 (arlamolE)に関して、乳化剤/安定化剤の量は最適な安定性に適した実際の系に望まれる量に比べ低い。油4 (ジメチコンオイル)を利用する実施例11.7では、乳化は良好ではなく比較的大きな油小滴を伴うことが記載された。小滴サイズはより高レベルの乳化剤を利用することで小さくできた。

[0125]

【表221

表ila

	EM3	安定	化削	- A	ta .	Pre1	*	
Ex. No	(重量%)	タイプ	(重量%)	タイプ	タイプ (重量%)		(重量%)	
11, 1	0.05	PS1	0.1	油1	20	1	100まで	
11. 2	0.05	PS1	0.1	油2	20	1	100まで	
11.3	0.05	P\$1	0.1	油3	20	1	100まで	
11, C, 1	0.05	CS2	0.1	油1	20	1	100まで	
11, C. 2	0.05	CS2	0. 1	油2	20	1	100まで	
11, C. 3	0.05	CS2	0.1	油3	20	1	100まで	
11.4	0.05	P\$1	0.05	油1	20	1	100まで	
11.5	0.05	P\$1	0.05	油2	20	1	100まで	
11.6	0.05	PS1	0.05	油3	20	1	100まで	
11.7	0. 05	PS1	0.05	油4	20	1	100まで	

[0126]

【表23】

表itb

		粘度		安定	定性			コメント	
Ex. No	ρĦ	(mPa.s)	Amb	5℃	40℃	50°C	毥	状態	外観
11.1	6.8	3333	>6M	>3M	>3M	>3M	血	液状乳液	2
11. 2	6. 9	3600	>6M	>3₩	>3M	>3M	æ	液状乳液	2
11.3	5. 6	3400	>6M	>3M	>3M	>3M	411	液状乳液	2
11. C. 1	7. 2	6800	>6M	>3M	114	1%	Ш	乳液	5
11. G. 2	7.0	6400	5M	>3M	2₩	1₩	白	乳液	5
11.0.3	5. 5	6333	2M	>314	21	2D	白	乳液	5
11.4	6.8	1833	>3 <b>M</b>	>3M	>3M	>3M	Ф	液状乳液	2
11. 5	6. 7	1500	2M	>3M	1M	114	白	液状乳液	2
11.6	5. 6	2033	>3M	>3M	>3M	>3M	ė	液状乳液	2
11. 7	6. 5	1000	>314	>3M	>3號	>3M	灰	透明	3

#### [0 1 2 7]

#### 実施例12

本実施例では熱分散法により作られた乳剤中に水溶性添加物、共溶媒及び化学的ならびに物理的サンフィルターを加えることの影響を調べた。用いた成分は下 表12aに、試験結果は下表12bに示す。予想通り、一般には水溶性添加物及び共溶 嫌の添加は乳剤の安定性を低下した。実施例12.9ないし12.11の油溶性の化学的 サンフィルターは、乳剤安定性に対し有害作用があったとしても極僅かであった。 水溶性サンフィルターは一般的にイオン性であり、乳剤を不安定化することから、本試験には加えなかった。 12.12では、物理的サンフィルター (二酸化チタン)を用いているが、二酸化チタンの分散剤はナトリウムボリアクリル酸エステル分散体であることから、この電解質が乳剤の安定性に影響した。これとは別にこのことは、通常のボリアクリル酸エステル分散体を0.1重量%という極僅かな 電発用の乳化剤安定化剤システムに用いた乳剤に加えること、そしてその結果乳剤の安定性が本質的に低下するという知見からも確認された。

[0128] 【表24]

## 我12a

2										
	EM3	PS1	添加	印物	油1	Pre1	水			
Ex. No	(重量%)	(重量%)	タイプ	(重量%)	(重量%)	(重量%)	(重量%)			
12, 1	0, 05	0.05	Add6	5	20	1	100まで			
12. 2	0.05	0.05	Add7	5	20	1	100まで			
12. 3	0.05	0.05	Add7	10	20	1	100まで			
12. 4	0. 05	0. 05	Add1	10	20	1	100まで			
12, 5	0. 05	0.05	Add9	5	20	1	100まで			
12. 6	0. 05	0.05	Add10	10	20	1	100まで			
12. 7	0.05	0.05	Add11	5	20	1	100まで			
12. 8	0. 05	0. 05	Add12	5	20	1	100まで			
12. 9	0.05	0. 05	Add13	3	20	1	100まで			
12. 10	0. 05	0.05	Add14	3	20	1	100まで			
12.11	0.05	0.05	Add15	3	20	1	100まで			
12. 12	0. 05	0, 1	Add16	10	20	1	100まで			

[0129]

【表 2 5 】

表12b

		粘度		安定	性		- 45.4
Ex. No	pH	(mPa.s)	Amb	5°C	40°C	50℃	コメント
12. 1	6.8	1733	1 M	2N	199	1₩	
12. 2	4. 6	1133	>3M	>3N	IW	0	
12.3	7. 0	1466	>3M	>314	>3M	2M	
12, 4	6.5	2900	>3M	>3M	>3M	214	僅かに透明
12. 5	6.4	1366	214	>3M	2M	2M	
12.6	6.6	2933	>3M	>3M	>3M	>3M	僅かに透明
12. 7	6.3	1666	2M	2N	2M	1M	
12.8	5. 6	1333	1M	214	2₩	1₩	
12. 9	6. 3	2800	>3M	>3M	>3₩	3M	
12.10	6. 3	1633	>3M	>3M	>3M	314	
12. 11	6.3	3066	>3M	>3M	>3M	>3M	
12. 12	7.8	1833	1₩	1M	114	1₩	

## [0130]

## 実施例13

本実施例では乳剤安定化剤として、各種等級のKonjak及びキサンタンを組合せ利用し、熱分散法により乳剤が作製された。組成を下表13aに、そして試験結果を下表13に示す。

[0131]

【表26】

表13a

Ex. No	EM3		0物	油1	Prel	水				
	(重量%)	タイプ	(重量%)	(重量%)	(重量%)	(重量%)				
13. 1	0.05	PS1	0. 05	20	1	100まで				
13, 2	0.05	PS2	0. 05	20	1	100まで				
13.3	0. 05	PS3	0. 05	20	1	100まで				
13. 4	0.05	PS4	0. 05	20	1	100まで				
13. 5	0.05	PS5	0.05	20	1	100まで				
13. 6	0.05	PS6	0.05	20	1	100まで				
13. 7	0.05	P87	0.05	20	1	100まで				
13. 8	0. 05	PS8	0. 05	20	1	100まで				
13.9	0. 05	PS9	0. 05	20	1	100まで				

[0132]

【表27】

表136

- II		粘度		安万	定性		コメント		
Ex. No	pH	(mPa.s)	Annib	5℃	40°C	50°C	状態	外観	安定性
11.1	6.8	1833	>3M	>3M	>3₩	>3M	極波状乳液	1	極良好
11, 2	6. 7	1766	>3M	>3M	>3₩	>3M	極液状乳液	2	極良好
11, 3	6. 7	3133	>3M	>314	>3M	>3M	極液状乳液	3	極良好
11. 4	6. 6	1700	>3M	>3M	>3M	214	極液状乳液	2	中
11.5	5. 8	3900	>3M	>3M	>3M	184	極液状乳液	3	中
11.6	5.8	2800	>3M	>3M	>3M	1M	極波状乳液	3	良
11.7	6. 7	2133	>3₩	>3M	>3M	2M	極液状乳液	1	良
11.8	6. 2	1466	>3M	>3M	>3M	2₩	極液状乳液	1	中
11.9	6.7	1400	>3M	>3M	>3M	2₩	極液状乳液	1	中

## [0133]

## 実施例14

乳液乳剤は低HLB乳化剤としてクエン酸トランスエステルを用い、冷分散法により作製した。成分及び試験結果を下衷14に示す。

## [0134]

[表28]

表14

	-		量 (	粘度	安定性				
Ex. No	P\$7	EM5	EM11	Prei	油1	*	(mPa.s)	Amb	50°C
14. 1	0.1	0.4	0.5	-	20	100まで	1600	>1₩	>1₩

## [0135]

## 実施例15

本実施例では、幾つかのクリームを異なるタイプの増粘剤を利用し作製した。

基本乳剤処方は20重量系の油 1、1重量系のPrel、0.9重量系の乳化剤/乳剤安定 化剤、下表15に示す各種増粘剤及び100重量系とする水である。乳化剤安定化剤 システムは、乳剤安定剤としての重量 1 部のPS1及び高HLB乳化剤としての重量 6 部のBMS、そして低HLB乳化剤として重量 2 部のBM1の組合せに基づいた。比較操 作では、多糖類安定化剤を省き、乳化剤を加えた。操作15.1、15.16、15.3及び1 5.3Cでは熱分散法を、操作15.2及び15.2Cでは冷分散法を利用した。各種処方に 関する情報及び試験結果を下表15に示す。

[0136]

【表29】

寿 1.5

扱しも											
	均米	占剤	粘度		安	定性	コメント				
Ex. No	タイプ	(重量%)	(重量%)	рĦ	Amb	50°C	状態	皮膚感			
15, 1	TH1	2	25400	7. 6	>1M	>1M	乳液	1			
15. 1. C	TH1	2	14660	7. 7	2W	111	液状乳液	3			
15. 2	TH7	1	34200	7. 0	>111	>1M	乳液	2*			
15. 2. C	TH7	- 1	16530	7. 0	3₩	0	液状乳液	3			
15, 3	тн2	3	16530	6. 7	>1M	>11#	乳液	1 **			
15. 3. C	TH2	3	18730	6. 7	>18	0	液状乳液	3			

\*若干粘着性

\*\*引きずり感

[0137]

#### 実施例16

各種組成の乳剤を、実施例15で使用した乳化剤安定化剤組成体を使い作駆したが、基本乳剤は以下の組成である。

[0138]

【表30】

油	相	7	k相
油7	4	P\$7	0. 1
油8	1	EM8	0.6
油2	1	PS7	0.2
油6	4	PS7	4
油5	1	P\$7	0. 7
		水	100まで

## [0139]

組成体の粘度は、増粘剤成分を加えることで変化した。操作16.1ないし16.4では、全ての組成体が同一の基本乳剤に由来するにもかかわらず粘度は液状の乳液からクリームまで増加した。操作16.1な冷分散法を、そして操作16.2、16.3及び16.4Cは熱分散法を利用して添加した増粘成分の取り込みを助けた(それらは室温にて固形)。増粘成分及び試験の結果は下表16に示した。組成体16.1及び16.2は液状の乳液であり、16.3ないし16.4はクリームである。いずれの組成体も軽い皮膚感覚を有し、極めて良好な広がり特性と良好な安定性を有していた。

## [0140]

【表31】

表16

Ex. No	增粘剂	列(重量)	%量)	****		安定性	
EX. NO	TH2	TH3	TH11	粘度(mPa.s)	рH	Anto	50°C
16. 1	0	0	0	4700	6. 5	>6M	>2M
16. 2	1	1	0	7300	5. 7	>6M	>2M
16. 3	4	3	0	39000	5. 0	>6M	>2M
16. 4	4	3	3	54830	4. 6	>6M	>2M

実施例17

本実施例は、高及び低油温度乳剤を含み、乳化剤及び多糖類安定化剤の割合を変え、冷分散法を利用して作製された各種油濃度の乳剤を何示している。使用した乳化剤/乳剤安定化剤成分(ESIT)は重量 2部のB41と重量 13部のB45、重量 2部のB41及び重量 2部のP57を含む。乳剤は油重量の5%(EXNo17.1)、20%(EXNo17.2)及び40%(EXNo17.3)、1%のPre1及び0.25%(操作・a・)、0.5%(操作・b)、0.75%(操作・c・)及び1%(操作・d)のES17と、重量100%までの水を用い、冷乳化法により作られた。粘度及び安定性試験の結果を下表17に示す。使用した特定の油含有量又は乳剤安定化剤の量について処方を最適しなかったものの、発明の乳剤安定化剤システムは削除な柔軟性を示した。

[0142]

【表32】

表17

	粘度		安定	性	
Ex. No	(mPa.s)	Amb	5°C	40°C	50°C
17. ta	570	>2M	>2M	>2M	1 M
17. 1b	1033	>2M	>2M	>2M	2M
17. 16	1266	>2M	>2M	>2M	>2M
17. ld	2083	>2M	>21#	>2₩	114
17. 2a	467	>2M	>2M	>2M	1 M
17. 2b	900	>2M	>2M	>218	2M
17. 2c	1366	>214	>2M	>214	>2M
17, 2d	2033	>2M	>214	>2M	214
17. 3a	400	>216	>2M	>2M	2M
17. 3b	1800	>2M	>2M	>2M	2M
17. 3c	1800	>218	>2M	>2M	>2M
17. 3d	2460	>2M	>2M	>2M	114

## [0143]

# 実施例18

本実施例は非常に高い油溶度を持つ乳剤と、それらの典型的な化粧品での使用 濃度への希視を例示する。以下の成分を含む基礎処方を熱分散法にて作製した;

# [0144]

## 【表33】

i	<b>3</b>	ä	8
油 1	80	EM11	0. 2
PS7	0. 2	Pre1	1
EM5	1, 3	*	17
EM1	0. 2		

### [0145]

この基礎処方乳剤は1948500mPa.sの粘度を有していた。水(添加保存剤を含む)により各種常釈体を作製し、試験した。 これら処方体及び試験結果を下表18に示す。希釈乳剤は非常に希薄な(ほぼ水に近い)乳液であり、特に高温での保存中に水相の分離の微候を示したが乳剤崩壊の微候はなかった。これは直接作型した低油乳剤がこの種の分離を示さなかった実施例17とは対照的である。

### [0146]

### 【表34】

表18

	基礎	Pre1	水	安	定性
Ex. No	(重量%)	(重量%)	(重量%)	amb	50℃
18. 1	50	0. 5	49	>tW	187
18. 2	25	0. 7	74	>1W	2₩
18.3	15	1	84	>1W	2₩

### [0 1 4 7]

## 実施例19

0.1部のPS7、0.65部のBIS、0.1部のBIL、0.1部のBILLを含む乳化剤安定剤 (ES 19) を用い、各種高油含有乳剤を希分散法にて作製し、試験した。下表18に組成 及び試験結果をまとめ、示した。これらデータは、発明により少なくとも中程度 の安定性を持った高濃縮型乳剤ができることを示している。

### [0148]

### 【表 3 5 】

表19

	ES19	油1	Pre2	*	粘度	安汉	性
Ex. No	(重量%)	(重量%)	(重量%)	(重量%)	(mPa.s)	amb	50°C
18. 1	0. 95	50	1	48	6400	>1₩	>1₩
18. 2	0.95	60	_1	38	11600	>1₩	>1₩
18.3	0.95	70	1	28	27700	>1W	>1₩
18. 4	0.95	80	1	18	75000	>1₩	>1₩

#### [0149]

### 実施例20

本実施例はメーク落としに於ける発明の乳剤の利用を例示する。それが一般には水不溶性油をベースとし、メーク落しにとって頭周な対象の代表であることから、いわゆる "防水型マスカラ"を試験材料として利用した。ニートオイルは効果的な除素剤であり、居パンには非極性油は極性油より良好であるが、実際の利用ではニートオイルは皮膚に脂汚れを残す傾向がある。一般に乳剤処方はニートオイルに比べ効果は低く、そして水中油形乳剤は一般に油中水系乳剤に比べ効果は低い。これは、油中水系乳剤が外(連続)相内に油を持っているため、この油がメークアップと直接接触することに拠ると信じられている。

### [0150]

試験にはマスカラで人工皮膚をコーティングすること、除去成分を浸含させたパッドを機械式アームで上記人工皮膚に作用させ除去を試みることが含まれている。試験は二重のセットで実施され、以下に示す結果は測定変化値の平均及び標準傷差である。 "防水型マスカラ" 除去に関する各種組成体の能力を関べた。 3種類のタイプの処方体を 2種類のタイプの油と組合せ試験した:油 3 は低極性油であり、油 14は中度の極性油である。ニートオイル処方体及びBM (高及び低HLBアルコールエトキシレートの混合体) により乳化し安定化された水中油形乳剤を、実施例19で使用した処方体により乳化及び安定化された発明の水中油形乳剤と、実施例19で使用した処方体により乳化及び安定化された発明の水中油形乳剤と

の比較に用いた。

### [0151]

【表36】

表20

				24.2	. ~				
<b>.</b> "	油		乳化	制			a4.	we n.	
Ex. No	タイプ	量	タイプ		Add1	Pre2	水	変化	80
20. C. 1	油2	100	1	1	ı	-	ı	57. 4	6. 2
20. S. 2	油14	100	-	1	_	-	1	53. 5	5. 3
20. C. 3	油2	20	ЕИ4	5	4	0. 7	100まで*	36. 2	5
20. G. 4	油14	20	EM4	5	4	0. 7	100まで*	28. 4	7. 9
20. 1	油2	20	EM19	1	4	0.7	100まで	51.4	3. 5
20. 1	油14	20	EM19	1	4	0.7	100まで	48. 2	4. 2

\*0.1部の増粘剤(Carbopol2050)を加え、人工皮膚上で試験できるまで 乳剤の粘性を上げた。

### [0152]

これらの結果はBMを用いた乳剤は、連続相が水性であることから使用後の油 汚れ感は大きく滅じたものの、ニートオイルに比べ効果がひくいことを示してい る。発明の乳剤はマスカラ除去に関しニートオイルと同等であり、且つ使用後の 油汚れ感が無い。

[0153]

## 実施例21

本実施例は水中油彩乳剤が更に分散した色素を含んでいる懸濁乳剤の調整を例示する。処方体の成分を下表21aに示す。懸濁乳剤は以下の様に調製した:

## [0154]

色素を混合し、研究室用粉砕器にて前粉砕した。水を80℃に加熱し、篠界面活 性剤 (BM2) 及びポリマー性疾定化剤 (PSII) を機構しながら水中に分散した。 増粘剤 (IM4)を加え、混合液を5分間強く機構した。次にグリセリン及び保存剤 を加え混合し、更に敢しく機構しながら色素を水相中に分散させた。油溶性乳化 剤を含む油成分を80℃に加熱し油相を分離した(必要な場合)。油相を水相に提 持しながら加え、処方体を2分間Ultra-Turraxミキサー(約10000rpm;およそ17 Oltz)でホモジェナイズし、混合液を機構しながら室温まで冷却した。

[0155]

【表37】

表21a

	Ex. No	P\$11	EM12	EM10	Th4	油10	Add1	Add 17	Pre2	水
l	21. 1	0. 05	0. 95	_	2	20	4	12. 65	0.7	100まで
ĺ	21. 1	0.05	0. 95	2	3	20	4	12.65	0.7	100まで

実施例21.1は良好な色素分散及び極めて良い皮膚感覚を有した液状乳液である。実施例21.2は良好な色素分散と極めて良好な皮膚感覚を持つ 粘調クリームである。幾つかの特性及び保存安定性データの概要を下表 21bに示す。

[0.15.6]

[表38]

表21b

1	Ex. No		*	占度	40°C	Amb	5℃
		рН	(mPa.s)	スピンドル	1M	1 <b>M</b>	1 M
l	21. 1	6. 9	9500	RV3	NS	NS	NS
	21. 2	6.9	50700	RV5	NS	MS	NS

[0157]

### 実施例22

乳剤はティッシュ含浸への利用のために作られた。処方体の組成は下表22aに 示した。乳剤は水相中のボリマー性安定化剤(PS7)及び保存剤と油相(流動パラフィン)中の乳化剤(B41及びB45)を使い、熱工程にて作製した。

[0158]

### 【表39】

टर	4	2	а

Ex. No	PS7	EM1	EM3	Pre2	油11	水
22, 1	0.05	0. 475	0. 475	0. 7	5	100まで

### [0159]

乳剤は極めて流動性に富む白色の乳液であり、ティッシュへの含浸に好適であった。幾つかの特性及び保存安定性データの義要を下表22bに示す。

### [0160]

### 【表40】

表22b

	Ex. No	pH	粘	度	40°C	Amb	5℃	
			(mPa.s)	スピンドル	114	1M	1M	
I	22. 1	6. 5	1400	RV3	NS	MS	NS	

#### [0 1 6 1]

### 実施例23

本実施例は、懸渇された固形相として物理的サンスクリーンを用いた懸渇乳剤を何示する。実施例23aでは、実施例23.1ないし23.4は物理的サンフィルターを使った水中油形スプレーサンスクリーン乳剤であり、実施例23.5ないし23.8は前分散した物理的サンフィルターを使った水中油形サンスクリーン乳液である。処方体の組成及びその測定された粘度を下表23a及び23bに示す。実施例23.1ないし23.4の処方体は、BM及びBM2乳化剤を含む油相を乳化剤を溶解するまで温めたことを除き、以下の方法により全て冷工程にて作製された;

### [0162]

ポリマー性乳化剤を水中に分散し、均一になるまで機拌し、続いて増粘剤(TH4) シウーになるまで機拌しながら加えた。二酸化チクン (Add18) を次に加え、均 一な分散体になるまで提择し、更に機群しながら他添加物 (Add9) 及び保存剤を 加えた。油性成分 (油2及び油3) ならびに乳化剤BM及びBM2を混合し、乳化剤 が融解するまで温め、この油相をゆっくりと水相に加えて均一な混合体を得た。 この混合体を 2 分間ホモジェナイズし、続いて乳剤が形成されるまで機件した。 【0163】

【表41】

表23a											
	安定化剂				***		T. 4				粘度
Ex. No	タイプ	(%)	EMI	1 EM2	/H/2	)田4	In4	Adda	Addis	水	(mPa.s)
23. 1	PS12	0. 1	0. 7	0. 2	8	4	1	4	3. 2	100まで	1960
23. 2	PS13	0. 1	0. 7	0. 2	8	4	1	4	3. 2	100まで	2040
23. 3	PS14	0. 1	0. 7	0. 2	8	4	1	4	3. 2	100まで	2190
23.4	D915	Λ 1	0.7	n 2	R	4		4	3.2	100 = 7	2680

# [0164]

実施例23.5ないし23.9の処方体は以下の方法により作成された:

水を80℃に加熱し、他の水相成分(ボリマー性安定化剤及び乳化剤BM13)を加え、水相を80℃に30分間、機拌しながら維持した(乳化剤に膨潤)。混合液を次に30秒間ホモジェナイズした(速度設定5.5のPowerGen720ホモジェナイザー:8750rpm約145k2)。混合した油相成分(油3、油9、Add19及びAdd20)を80℃に提拌しながら加熱し、油相を別に作製した。次にこの油相を水相にゆっくり提拌しながら加えた。次に混合液を65℃以上にて1分間ホモジェナイズ(速度設定5.5のPowerGen720ホモジェナイザー;8750rpm約145k2)し、ゆっくり提拌しながら室温まで冷却した。

## [0165]

用いた組成体と乳剤の粘度を下表23bに示す:

[0166]

【表42】

表23 b

Ex. No	安定化剤							4.	粘度
	タイプ	(%)	EM13	油3	海19	Add 19	Add20	水	(mPa.s)
23. 1	PS12	0. 1	0. 9	2. 5	1. 25	7. 5	2. 5	100まで	17700
23. 2	P\$13	0. 1	0.9	2. 5	1. 25	7.5	2. 5	100まで	8300
23. 3	P\$14	0.1	0. 9	2. 5	1. 25	7.5	2. 5	100まで	15000
23. 4	PS15	0. 1	0.9	2. 5	1. 25	7.5	2. 5	100まで	10100

いずれの乳剤も安定であり、4°C、室温、46°C及び凍結融解を繰り返した(~5°C/40°C:3回)1週間の保存後も分離の徴候を示さなかった。

### [0.167]

#### 寒縮例24

本実施例は昆虫忌避剤を含む発明の乳剤を例示する。ポリマー性安定化剤を均一になるまで機件しながら水中に分散し、次に残りの水相成分(乳化剤、BMI5及びBMI6)を機件しながら加えた。油相成分(乳化剤BMI4、油 9、油 3、油 12、Ad d21及びAdd22)を混合し、次に機件しながらゆっくりと水相に加えた。次に混合液を 2分間ホモジェナイズし、乳剤になるまでゆっくり機件された混合液を保存剤を加える時点までホモジェナイズした。使用した組成体及び乳剤の粘度を下表24に示す:

[0168]

[表43]

						3	₹24						
Ex. No	安定化タイプ		EM 14	EM 15	EM 16	油9	油3	油2	Add 21	Add 22	Pre1	水	粘度 (mPa.s)
24. 1	PS12	0. 1	0. 32	0. 4	0. 18	2	1	2	15	0. 2	1	100まで	2240
24. 2	PS13	0. 1	0. 32	0.4	0. 18	2	1	2	15	0. 2	1	100まで	2940
24. 3	PS14	0. 1	0. 32	0. 4	0. 18	2	1	2	15	0. 2	1	100まで	2350
24. 4	P\$15	0. 1	0. 32	0. 4	0. 18	2	1	2	15	0. 2	1	100まで	2220

#### [0169]

乳剤は全て安定であり、最初の凍結融解サイクルにて若干の油の痕跡が乳剤頂部に認められたがその後のサイクルで悪化することもなく、4℃、室温、46℃及び凍結融解繰り返し(-5℃/40℃;3回)による1週間の保存の後も分離微候を示さなかった。

#### [0170]

#### 実施例25

本実施例は発明により作製された油中水中油形 (OMO)複合乳剤を例示する。複合乳剤は、まず発明により安定化された一次水中油形乳剤を作製し、続いてこれを外油相中に乳化することで作製された。水溶性、又は分散性成分、ポリマー性安定化剤 (PS16) グリセロール (AkM) 及び保存剤 (Prel) を、提拌しながら徐々に水に加え (速度800-1000rpm) 、約10分間提拌し続けこれら成分を完全に分散させた後水性混合液を80℃に加熱した。

#### [0171]

油相成分 (油12、油13、油14及びEM3) を混合、70℃に加熱してからこの油相 を機件しながら水相に加えた (速度800-1000rpm) 。この混合液をUltra-Turrax を用い高速 (+/-10000rpm) にて2分間ホモジェナイズし、さらにゅっくり数分 間 (速度800-1000rpm) 乳液が均一になるまで機件してから室温になるまで機件 しながら冷却した。

#### [0172]

複合乳剤は、二次油相(油2、油12及び油13)を混合し、ボリマー性乳化剤(BMI7)をこの油性混合物に提拌しながら加え、40ないし45℃に加熱して作製した。中度に提拌しながら一次乳剤をゆっくり二次油相に加え、混合体をUltra-Turraxプレンダーを使って1分間、9500rpmにてホモジェナイズした。次に乳剤を均一な外観が得られるまでホモジェナイズした。

[0173]

複合乳剤の組成を表25に示す:

[0174]

【表44】

表25a

					34200							
					複合乳	剤成分						
Ex. No	一次水中油影乳剤											
	PS16	Ådo	11 P	re2	EM3	油12	油1	3	油14	水		
	0.1	3	0	. 7	0. 9	10	5		5	100まで		
	複合水中油形乳剤											
25. 1		E-mi stea			外油柱	1成分						
	Ĭ	欠乳剤		M18	油2	油12	油:	3				
	75		- 3	3. 5	10. 5	5, 5	5. 5					
	複合乳剤成分											
				_	次水中	油形乳	剤					
25. 2	PS16	EM1	EM5	EM11	Add1	Pre2	油2	油13	油1	4 水		
及び	0.1	0.1	0.7	0.1	3	0. 7	10	5	5	100まで		
25. 3	複合水中油形乳剤											
	外油相成分											
	一次乳剤		EM17	油2	油3	油12						
25. 2	5	0	3. 5	23. 5	11.5	11.5						
25. 3	7	5	3.5	10. 5	5. 5	5.5						

## [0175]

乳剤の結度を測定し (スピンドルRV3) 、評価した保存安定性と結果を下表25b に示す。

## [0176]

【表45】

表25a

					34200							
					複合乳	剤成分						
Ex. No	一次水中油影乳剤											
	PS16	Ådo	11 P	re2	EM3	油12	油1	3	油14	水		
	0.1	3	0	. 7	0. 9	10	5		5	100まで		
	複合水中油形乳剤											
25. 1		E-mi stea			外油柱	1成分						
	Ĭ	欠乳剤		M18	油2	油12	油:	3				
	75		- 3	3. 5	10. 5	5, 5	5. 5					
	複合乳剤成分											
				_	次水中	油形乳	剤					
25. 2	PS16	EM1	EM5	EM11	Add1	Pre2	油2	油13	油1	4 水		
及び	0.1	0.1	0.7	0.1	3	0. 7	10	5	5	100まで		
25. 3	複合水中油形乳剤											
	外油相成分											
	一次乳剤		EM17	油2	油3	油12						
25. 2	5	0	3. 5	23. 5	11.5	11.5						
25. 3	7	5	3.5	10. 5	5. 5	5.5						

## [0175]

乳剤の結度を測定し (スピンドルRV3) 、評価した保存安定性と結果を下表25b に示す。

## [0176]

【表45】

			数200						
		保存安定性							
Ex. No	粘度 (mPa,s)	40°	ď	Amb					
	(111 2. 3)	1 D	118	1D	1₩	1M			
25. 1	<100	NS	NS	NS	NS	N\$			
25. 2	<100	NS	NS	NS	NS	NS			

# 主ったし

#### [0 1 7 7]

いずれの乳剤も極めて流動性の粘性の低い乳剤であった。

ラムダフィルターを使い、倍率1000倍のJenaluma類微線を使った額微鏡試験は 、乳剤が水中油形小滴と、水小滴と見られる小滴(その中に油滴が見られない) を含んでいることを示した。

[0 1 7 8]

実施例26

本実施例は本発明による水中油小滴(DWOW) 複合乳剤を例示する。

#### [0179]

油中水形-次乳剤は、水相成分(水とPrel)及び油相成分(BM17、油2、油3 及び油12)を別々に混合し、約75℃に加熱し、その水相を油相中にゆっくり機拌 しながら加え、さらに1分間ホモジェナイズしてから油中水形乳剤をゆっくり機 拌しながら4℃に冷却し、再度ホモジェナイズしてからゆっくり攪拌しながら室 温まで乳剤を冷却して作製した。複合乳剤は、界面活性剤(BML、BM5及びBM7) を水中にゆっくり機構しながら加え、続いてB418を加え、更に10分間機構し続け てからポリマー性安定化剤 (PS16) を加え、混合液を80℃に加熱してから2分間 ホモジェナイズして作製した。軽く攪拌しながら一次乳剤を加え、続いて保存剤 を加え2回目の低エネルギーホモジェナイゼーションを行い、均一になるまで乳 剤を撹拌してから室温まで冷却した。

[0180]

【表46】

表26a

Ex. No		複合乳剤成分									
	一次油中水形乳剤										
	EM17 油2		油3	油12	Prel	水					
26. 1	3. 5 15		7.5	7.5	1	-100					
から 26.5		複合油中水中油影乳剤									
26. 5		TI to		外水相							
	_ <del> 次</del>	乳剤	P\$16	EM1	EM5	EM7	EM18	Pre1	水		
26. 1	4	10	0, 1	0. 2	0. 7	_	ı	1	100まで		
26. 2	2	:0	0.1	0. 2	0. 7	_	1	1	100まで		
26. 3	60		0.1	_	_		0. 9	1	100まで		
26. 4	6	60	0.1	_	_	0. 9	0.9	1	100まで		
26. 5	60		0.1	_	-	0.9	0.5	1	100まで		

## [0181]

乳剤の粘性を測り (スピンドルRV3) そして乳剤の保存安定性を評価し、その 結果を下表26bに示す。乳剤の顕微鏡試験 (実施例25に同じ) は、小滴の大部分 は油中水形乳剤の小滴であることを明瞭に示した。

#### [0182]

## 【表47】

## 表266

Ex. No	50℃			40°C			Amb			粘度 (mPa.s)
	1 D	1 W	1 M	10	1 W	1 M	1 D	1 W	1 M	(mr a. 3)
26. 1	NS	NS	NS	NS	NS	NS	NS	NS	NS	<100
26. 2	NS	NS	NS	NS	MS	NS	NS	NS	NS	<100
26. 3	NS	NS	NS	NS	MS	NS	NS	NS	NS	<100
26. 4	NS	NS	NS	N\$	N\$	NS	NS	NS	NS	<100
26. 5	NS	NS	NS	NS	NS	NS	NS	NS	NS	<100

## 【国際調査報告】

	INTERNATIONAL SEARCH I	REPORT C		
	Restriction Desired		PCT/GB 99	
tre-9º	A61K7/48 COSL 5/00 COSL 5/1	4		
	o friendscent Promi Chantingon (IPC) or to better binded classes Beautine o	ceton and EPC		
	i Statement D Critical Control of Control Control Control Control of Control	d		
IPC 7	AGIK COBL			
	din seruckent other then minimum documentetion to the extent too			
Epoprosio d	httis Josen commutted autor <b>y t</b> he laboratored econolycome of delab i	ese and, where pusoical,	nowed level used	
	DRESS CONSIDERED TO BE FELLIWARD  Declor of discusions, with Indecline, where separations of their			Disproye to chim No.
Viention	Section of Contract of Contrac	an-automobio		PROPERTY STORM NO.
A	"more stable gums added to xact MANUFACTURING CHEMIST, wol. 53, no. 2, February 1992 (1 page 43 XF902103541 london			1-33
A	* the whole abstract *  EP 0 208 313 A (MORIMAGA MILK IN	DIETRY		1-33
n	CO.) 14 January 1987 (1987-81-14	)		1-00
A	CA 2 188 331 A (FMC CORPORATION) 20 April 1997 (1997-64-20) the whole document	•		1-33
A	NO 98 19553 A (UNILEYER) 14 May 1990 (1998-05-14) the whole document			1-33
	<del></del>			
	has documente de Read in the confinzation of box C.	Potest funity o	eraters so litera	tr states.
	Engrates of cited Scouments : sent defaults; the general ecolor of the last which te net terms to be of particular reference	Their document policy or priority date and died to understand	abed other the later restle coeffici with the principle or the	meticnai filing clete The topplestive but necy saider/stagithe
"E" earlier	document but published on an attentive intermedianal tuto	"X" distantes of postosi persos becommen busino delitrostes		
"O" docum	erf which may litter double, as priority claimful as he clind to entritibit the problement date of unwither no coder expend research (a separating) eas referring to as and discussive, then, weightformer	"Y" consument of perfect council to consider council to consider decade on its council mente, audit consider in the act.	ed separates at an	initiand by/endion Arrison also when the are other accal dispu-
	ers published prior to the Stemmethous). Eingresse but han Everprivity date visit med	rente, sushoomid in the art. "A" quasiment member of	MARIO DESIG CENTO FEMALES	to a possen skilleri Brailly
	octobil controlicitos or tino interrotrienel ecessis	Date of calling of the		erals regard
	March 2000 nating scanner of the SSA	10/03/20	00	
Mark Bold	(1) IN CONTROL OF THE	Automorater F1scher	19	
	res (+01-78) 340-3016	Fraciles,	****	

Ports PCT/SEA/250 (searched street) (Auty 1992)

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

	infer	todija, sa poleti (amily me	abere			99/93969
Palant document after in search repo	ot	Publication Gate		Pasend femily member(e)		Publication date
EP 208313	A	14-01-1987	JF	6201475	I A	23-01-198
CA 2188331	A	26-04-1997	NONE			
WO 9819653	A	14-05-1998	All	531389	8 A	29-05-199

フロントページの続き

(51) Int.Cl.'

識別記号

F i A 6 1 K 7/00 5-73-ド (参考)

A61K 7/00

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, CY, DE. DK, ES, FI. FR, GB, GR, IE, I

T. LU. MC. NL. PT. SE), AU. BR. C A. CN. HU. ID. JP. KR. MX. PL. US , ZA

(72)発明者 ウェッツェル、シエリー

ベルギー国、ベー1030 フリュッセル、リ ュ ガレー 106

(72)発明者 セリーン、グイード

アメリカ台衆国, ベンシルベニア 19317. チャッズ フォード, オーチャード ビュ

- 5

ドターム(参考) 4C083 AA081 AA112 AA121 AA122

AA161 AB052 AB212 AB222 AR232 AR242 ACD11 ACO12

AC022 AC072 AC122 AC171

AC172 AC181 AC212 AC242

AC292 AC302 AC331 AC332

AC342 AC351 AC402 AC421

AC422 AC442 AC472 AC641

AC682 AD942 AD151 AD152

AD201 AD211 AD212 AD242

AD262 AD282 AD532 BB11

CC05 DD31 DD34 EE01

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載

(2000 001)

K

[部門区分] 第3部門第2区分

【発行日】平成19年1月25日(2007,1.25)

【公表番号】特表2002-531484(P2002-531484A)

[公表日] 平成14年9月24日(2002.9.24)

【出願番号】特願2000-586300(P2000-586300)

# 【国際特許分類】

A 6 1 K	8/06	(2006.01)
A 6 1 K	8/19	(2006.01)
A 6 1 K	8/30	(2006.01)
A 6 1 K	8/49	(2006.01)
A 6 1 K	8/60	(2006.01)
A 6 1 K	8/72	(2006.01)
A 6 1 K	8/96	(2006.01)
FI]		
A 6 1 K	7/00	И
A 6 1 K	7/00	В
A 6 1 K	7/00	С
A 6 1 K	7/00	D
A 6 1 K	7/00	F
A 6 1 K	7/00	ī

#### 【誤訳訂正書】

ľ

[提出日] 平成18年11月16日(2006.11.16)

【誤解訂正 1】

[訂正対象書類名] 明細書

A 6 1 K 7/00

【訂正対象項目名】特許請求の範囲

[訂正方法] 変更

[訂正の内容]

【特許簡束の範囲】

[間末項1] 乳化剤安定化剤システム、油に適した乳化剤及びキサンタン多糖類とポリグルコマンナンの多糖類の組合せを含む個人ケア用又は化粧品用水中油形乳剤。

【蘭家項2】 ポリグルコマンナン多糖類がマンノースに対するグルコースのモル比 味が1:1.5ないし1:3であるランダムなグルコース/マンノース主鎖を有する、請求項1記 載の乳剤。

【請求項3】 ポリグルコマンナン多糖額がコンニャク由来のポリグルコマンナンである請求項1又は2何れかに記載の乳剤。

【繭求項4】 ポリグルコマンナンに対するキサンタンの重量比が1:10ないし10:1で <u>ある</u>、繭求項1ないし3の何れかに記載の乳剤。

<u>ある</u>、繭来項1ないし3の何れかに記蔵の乳剤。 【繭来項5】 キサンタン多糖類とポリグルコマンナン多糖類の多糖類組合せが乳<u>剤</u>

<u>の</u>0.02ないし0.5<u>量量を</u>存在している、請求領1ないし4の何れかに記載の乳剤。 【請求項6〕 乳化剤が<u>以下の1又はそれ以上の非イオン乳化剤であるか、又</u>はそれ を会社ものである請求項1ないし4の何れかに記蓋の乳剤:

1 アルコキシレート乳化剤、ボリヒドロキシル化合物のエーテル、ヘミアセタール、又 はアセタール、あるいはボリヒドロキシル化合物の後基でN-電機されている脂肪酸アミド

2 脂肪酸エステル、ポリセドロキシル化合物のエーテル、ヘミアセタール、又はアセタール、あるいはポリヒドロキシル化合物の残基でN-置換されている脂肪酸アミド。

【繭求項7】 乳化剤が1またはそれ以上のアルコールアルコキシレー<u>トで</u>あるか又はそれを含んでいる、繭求項6記載の乳剤。

【請求項8】 乳化剤が、脂肪酸と糖<u>のエ</u>ステルであって、モノエステル含有量が少なくとも60%であるものであるか、又はそれを含んでいる請求項6配戴の乳剤。

【請求項9】 乳化剤の量が乳<u>剤の</u>0.02ないし1.5<u>重量%で</u>ある、請求項1ないし8の何れかに記載の乳剤。

【請求項10】 乳化剤が、平均10ないし100個のアルキレンオキサイド残差を持つ 少なくとも1つのアルコキシレート乳化剤であるか、又はそれを含み、そして12より大き な出品を育するものであり、且つ<u>使用される</u>乳化剤<u>の量が</u>乳剤の0.04ないし0.1<u>重量</u>%である、満東項9記載の乳剤。

【蘭東項 1 1 】 乳化剤が、HLBが少なくとも12である親水性非イオン系乳化剤を少なくとも 1種類と、8 より小さいHLBを持つ疎水性の非イオン系乳化剤を少なくとも 1種 場合んでいる、満末頃 1 ない L10の何れかに記載の乳剤。

【請求項12】 観水性乳化剤が、平均10ないし100個のアルキレンオキサイド残基を持つアルコキシレート乳化剤:糖モノエステル;ボリグリセロールモノエステル;ヒドロカルビル多焼類:脂肪酸が3ないし12個の炭素原子を持つ脂肪酸グリセロールエステル;及 $\underline{O}$ N-槽アミドの少なくとも1つであるか、これを含み、且つ疎水性乳化剤が平均2ないし10個のアルキレンオキサイド残基を有するアルコキシレート乳化剤;脂肪酸が14ないし24個の炭素原子を持つグリセロールエステル及び集成脂肪酸エステルの少なくなくとも1つであるか、またはそれを含むものである、請求項11記載の乳剤。

[請求項13] 観水性乳化剤の量が乳剤<u>の0.04な</u>いし0.5<u>重量</u>%であり、酸水性乳 化剤の量が乳<u>剤の</u>0.1ないし1<u>重量</u>%である、請求項11又は請求項12の何れかに記載 の乳剤。

【繭求項14】 <u>油相が</u>皮膚軟化油であるか<u>、又は</u>それを含む<u>、</u>請求項1ないし13 の何れかに記載の乳剤。

【蘭求項15】 皮膚軟化油が、鉱油、パラフィン油、植物性グリセリド油、動物性グリセリド油、合成エーテル油、シリコーンオイル、脂肪アルコールポロボキシレート又は固体の溶解性皮膚軟化油防又は強、あるいはそれら皮膚軟化油の混合物より選択された通常の液性皮膚軟化油の少なくとも1種であるか、それを含むものである、菌求項14記載の乳剤。

【蘭来項16】 油相が少なくとも乳剤の5重量%である、繭来項1ないし15何れかに記載の乳剤。

【請求項19】 増粘剤として1またはそれ以上の脂肪両親族性体及び/又はポリマー性増粘剤を含む、クリーム状である請求項18記載の乳剤。

【繭求項20】 以下を含む繭水項1ないし19の何れかに記載の乳剤:

少なくとも1種類の、1ないし80重量%の油

<u>少なくとも1滝類の、</u>0.02ないし1.2<u>重量</u>%の、HLBが少なくとも12であるアルコキシド乳 <u>化剤:</u>

そして乳化剤の合計量は0.02ないし1.5重量%であり:

<u>少なくとも1種類の、0.02ないし0.5重量%の糖安定化剤:及び</u>

残りの微小成分及び添加物、ならびに水。

【請求項21】 以下を含む請求項1ないし19の何れかに記載の乳剤;

少なくとも1種類の、1ないし80重量%の油

<u>少なくとも1 遺類の、</u>0.2ないし1.2重量%の、HLBが少なくとも12であり、少なくとも脂肪酸エステル、ポリヒドロキシル化合物のエーテル、ヘミアセタール、又はアセタール あるいはポリヒドロキシル化合物の残基でN-置換された脂肪酸アミドである。乳化剤 そして乳化剤の合計量は0,02ないし1,5重量%であり:

少なくとも1種類の、0.02ないし0.5重量%の糖安定化剤:及び

残りの微小成分及び添加物、ならびに水。

[請求項22] pHが4ないし9である請求項1ないし21の何れかに記載の乳剤。 「請求項23] 更に以下のものを1またそれ以上含む、請求項1ないし22の何れかに記載の乳剤:

保存剤、秀香剤、湿潤剤又は溶媒;サンフィルターまたは日焼け止め物質:アルファヒドロキシ酸;自己なめし剤、抗菌成分;ビタミン及びその前駆体;スキンケア作用物質; フン脂質:小胞含有処方件;ゲルマニウム含有化合物:植物抽出物質;皮屑潔白剤;皮膏 修復化合物:カフェイン;冷却添加物;昆虫患灌剤;エッセンシャルオイル;及び色素。

【請求項24】 乳化剤と多緒安定化剤を水相に取り込ませ、憧粘成分を水相に加え <u>るか加えないで</u>、そして油を水道繊相に混合してこれを乳化する。直接乳化によ<u>る満</u>求項 1ないし23の何れかに記載の乳剤の製造方法。

【請求項25】 水相内にある多額安定化剤を60℃より高温に熱<u>して</u>、そして/又は高強度の混合にかける、請求項24記載の方法。

【請求項26】 乳化剤と糖安定化剤を油精に取り込ませ、次に系が逆転し水中油形 乳剤ができるまで水相を油相内に混入させる<u>、</u>逆乳化によ<u>る</u>請求項1ないし<u>23</u>のいずれ かに記載の乳剤の製造方法。

【請求項27】 水相に接する多糖安定化剤が60でより高温に熱せられ、そして/又は高強度混合にかけられる、請求項26記載の方法。

【請求項28】 油乳化剤及び、キサンタン多糖類とポリグルコマンナン多糖類の多糖類組合せである水中油彩剤化安定剤を含む、軟燥混合型剤化剤安定剤の処方。

【請求項29】 更に縮を含む請求項28記載の処方。

【請求項30】 以下を含む請求項28又は29何れかに記載の処方。

2ないし10重量部のキサンタン:

2ないし10重量部のポリグルコマンナン:

且つポリグルコマンナンに対するキサンタンの重量比は1:4ないし4:1であり;<u>及び</u>3.0ないし7.5重量部の、HLBが少なくとも1.2である乳化剤。

【爾東項31】 平均粒子サイズ<u>が1</u>00ない<u>し500<sub>化</sub> m</u>である、請求項28ないし30 の何れかに記載の処方。

【繭求項32】 50μmより小さい粒子の割合が2重量%未満である、繭求項31 記載の処方。

【繭束項33】 個人ケア又は化粧品用水中油形乳剤に於ける乳化剤安定化剤システムとしての、キサンタン多糖類とポリグルコマンナン多糖類の多糖類組合せの利用。